



2023 半年度业绩发布会 INTERIM RESULTS 2023

2023年8月28日

和铂医药控股有限公司

02142.HK



免责声明

本报告仅供参考，并不构成出售或发行的要约或邀请，也不构成任何司法管辖区的要约或邀请购买或认购因HBM Holding Limited ("本公司") 或其任何控股公司或子公司的证券的邀约或邀请的一部分。这些材料的任何部分均不得构成任何合同或承诺的基础，也不得作为任何合同或承诺的依据。

对于本报告所载数据或意见的公平性、准确性、完整性或正确性，本公司并无作出任何明示或暗示的声明或保证，亦不应依赖该等数据或意见。这些材料中包含的信息和意见是在演示日期提供的，可能会在没有通知的情况下发生变化，并且不会更新或以其他方式修订以反映演示日期之后可能发生的任何发展。本公司、其任何关联公司、董事、监事、高级管理人员、高级职员、雇员、顾问及他们各自的代表对因这些材料中包含或呈现的或源自这些材料的任何信息或因这些材料引起的任何损失不承担任何责任（疏忽或其他）。

这些材料所包含的陈述反映了本公司目前的信念和对未来的预期，这些陈述的日期在此指明。这些前瞻性陈述基于对公司运营和业务的一些假设以及公司无法控制的因素，具有重大风险和不确定性，因此，实际结果可能与这些前瞻性陈述存在重大差异。您不应过分依赖任何此类前瞻性信息。公司不承担更新或修改这些前瞻性声明的义务，以应对这些日期之后出现的新信息、事件或情况。

AGENDA



- 01 1H 2023: 集团实现战略性增长
- 02 和铂医药: 产品管线高速推进
- 03 诺纳生物: 技术驱动创新疗法
- 04 商务拓展 & 财务摘要
- 05 展望

1H 2023: 集团实现战略性增长

王劲松 博士

创始人, 董事长及首席执行官



创新&聚焦 助力强劲增长



管线推进

- 推进关键临床项目达到重要价值拐点
- 依托核心技术平台进行差异化创新
- 持续提高项目运营效率



技术升级

- Harbour Mice[®]: 技术迭代提升开发效率
- HCAb PLUS[™]: 实现多样化分子模式开发
- 拓展技术应用领域: ICE, ADC and GPCR...



商业模式

- 全球跨国药企对外授权
- 领先生物科技公司共同开发
- 区域合作加速全球开发
- 多元模式实现平台价值

多项里程碑成果推进 全球创新产品管线



巴托利单抗 (HBM9161) 重症肌无力适应症BLA



临床阶段项目进展

➤ 2 项普鲁苏拜单抗 (HBM4003) 临床数据读出

➤ 2 个临床项目里程碑

- HBM9378 完成一期受试者给药

- HBM1020 美国启动一期试验

➤ 4 个项目获批进入临床

- HBM1020, HBM1007, HBM1022 & HBM9033



合作项目开发进展

➤ 1 个临床阶段项目完成区域性授权加速全球开发

➤ 4 个临床前合作/授权项目推进至临床

- 阿斯利康: HBM7022/AZD5863 in CN&US 

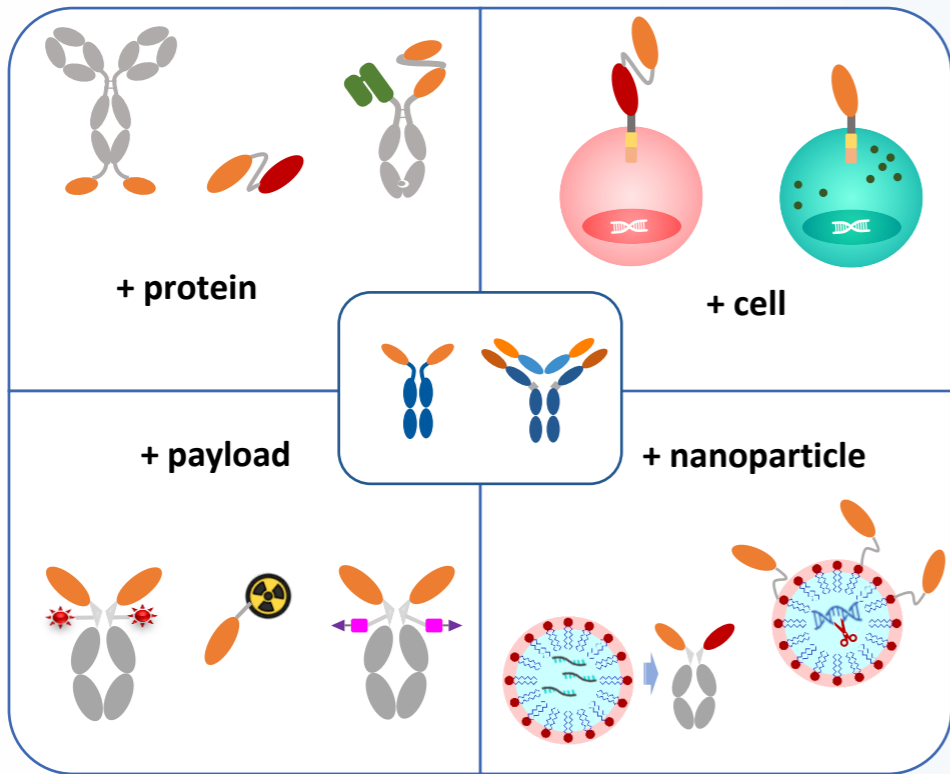
- 华兰基因: HBM7020, HBM7015 

- 恩凯赛药: NK-010



恩凯赛药
NK CELLTECH

诺纳生物驱动公司业务新增长



全球创新
拓展合作



业务进展

- **> 30** 进行中的合作项目
- **全球** 关键客户积累



平台迭代

- **20+** 新启动项目
- **ADC** 开发服务平台落成
- 完善的客户项目管理制度



贡献集团收入增量

- **近千万美金** 外部客户收入

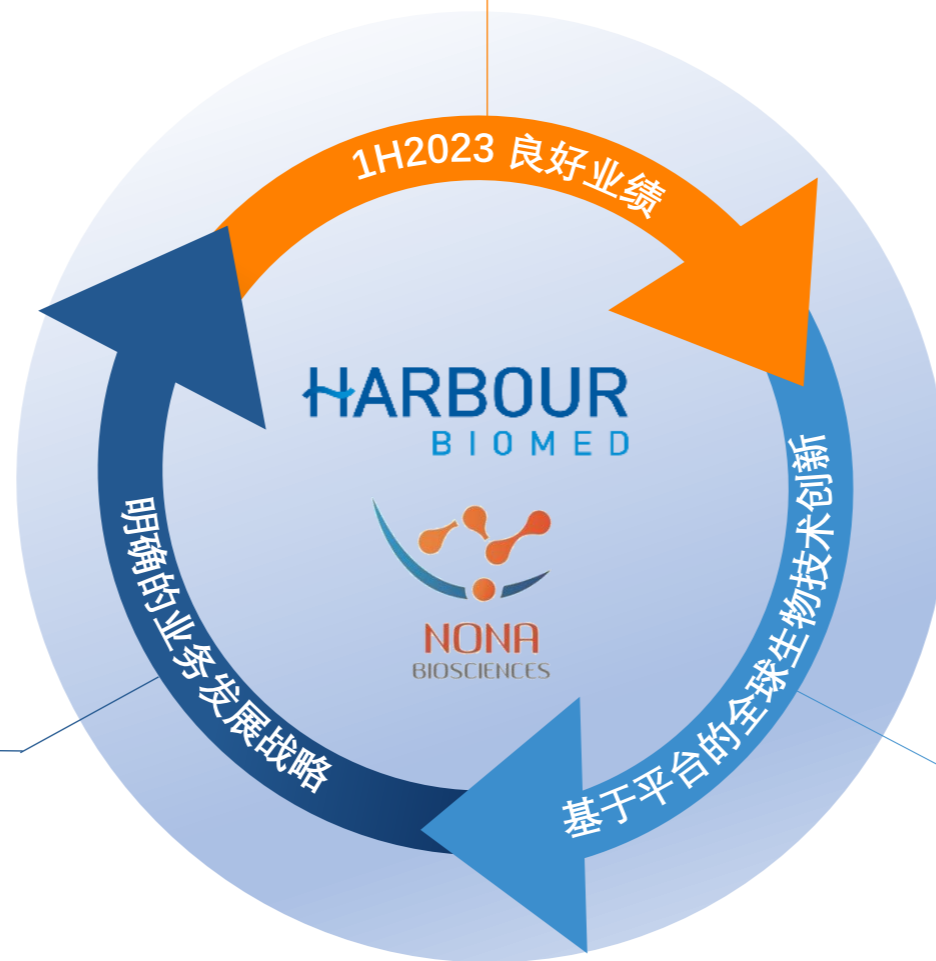
可持续商业模式驱动持续的价值创造

业务进展

- ✓ 多个项目进入中后期
- ✓ 多项积极数据读出
- ✓ 综合性肿瘤免疫布局
- ✓ ADC领域表现活跃
- ✓ 首创mRNA+双抗技术

财务进展

- ✓ 收入连续2年+40%增长
- ✓ 连续的MNCs及知名企业合作
- ✓ 进一步实现降本增效
- ✓ 实现历史首次盈利
- ✓ 现金储备更充足



全球创新战略

平台价值最大化

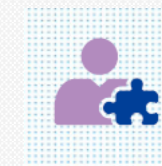
可持续对外合作



研发技术投入



财务资本投入



人力资本投入

和铂医药：产品管线高速进展

陶晓路 博士

首席开发官



以技术平台为引擎，加速推进全球创新及差异化产品管线

项目	靶点	适应症	商业权益	开发进展						
				早期发现	临床前	IND	一期	二期	三期	BLA
Batoclimab HBM9161	FcRn	重症肌无力	大中华区授权 ¹	BLA递交						
Porustobart HBM4003	CTLA-4 ²	实体瘤 ^a	全球				单药 Ph 1b/2			
		实体瘤 ^b					PD-1联合治疗 Ph 1b/2			
		实体瘤 ^c					PD-1/PD-1+化疗 联合治疗 Ph 1			
HBM7008	B7H4×4-1BB	实体瘤	美国外全球 ³				Ph 1			
HBM9378	TSLP	哮喘	全球				Ph 1			
HBM1020	B7H7/HHLA2	实体瘤	全球				Ph 1			
HBM7022	CLDN18.2×CD3	实体瘤	全球对外授权				Ph 1/2			
HBM1007	CD73	实体瘤	全球				2023年1月获批美国 IND			
HBM1022	CCR8	实体瘤	全球				2023年2月获批美国 IND			
HBM9033	MSLN ADC	实体瘤	全球				2023年8月获批美国 IND			
HBM9027	PD-L1×CD40	实体瘤	全球							
HBM7004	B7H4×CD3	实体瘤	全球							
HBM1047	CD200R1	实体瘤	全球							
HBM9014	LIFR	实体瘤	全球							



1. HBM 于2017年从HanAll引进大中华区域权益，于2022年十月授权石药
 2. HBM4003是下一代抗CTLA-4抗体，增强ADCC，清除调节性T细胞
 3. HBM7008美国权益于2023年2月授权给 Cullinan

a. 黑色素瘤、肝细胞癌、肾细胞癌及其它晚期实体瘤
 b. 黑色素瘤、肝细胞癌、神经内分泌瘤/癌及其它晚期实体瘤
 c. 非小细胞肺癌及其它晚期实体瘤

巴托利单抗(HBM9161) 针对IgG 介导自身免疫疾病突破性疗法

持续增长的巨大市场潜能

60~70

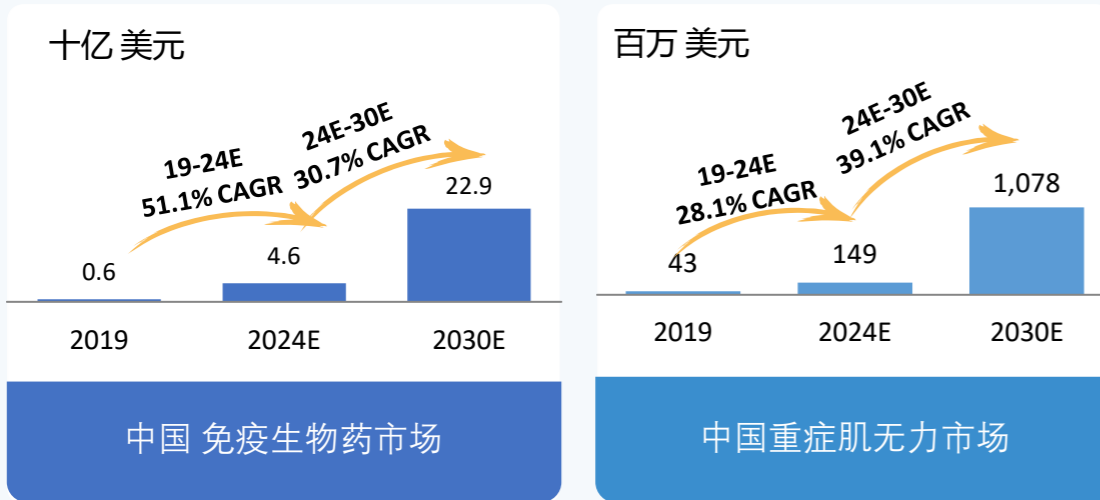
致病性 IgG 介导的
自身免疫性疾病



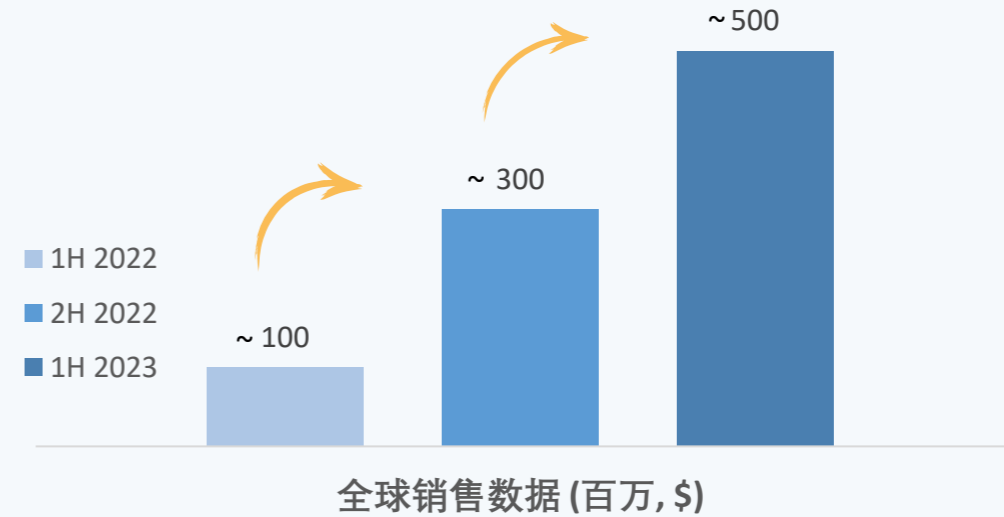
巴托利单抗 (HBM9161)

首个FcRn靶向疗法针对重症肌无力适应症在亚洲人群中的三期阳性结果

中国自身免疫性疾病市场快速增长



全球靶向FcRn 疗法销售增长迅速



巴托利单抗(HBM9161) 在重症肌无力患者中展现了优异的治疗潜能

设计

132名 成年全身型重症肌无力患者
 AChR/MuSK 抗体阳性或阴性
 MGFA重症肌无力临床分型 IIa-IVa
 MG-ADL评分 ≥ 5分
 QMG 评分 ≥ 11
 2周筛查期

患者 1:1 随机分组接受 680mg 巴托利单抗
 或安慰剂注射



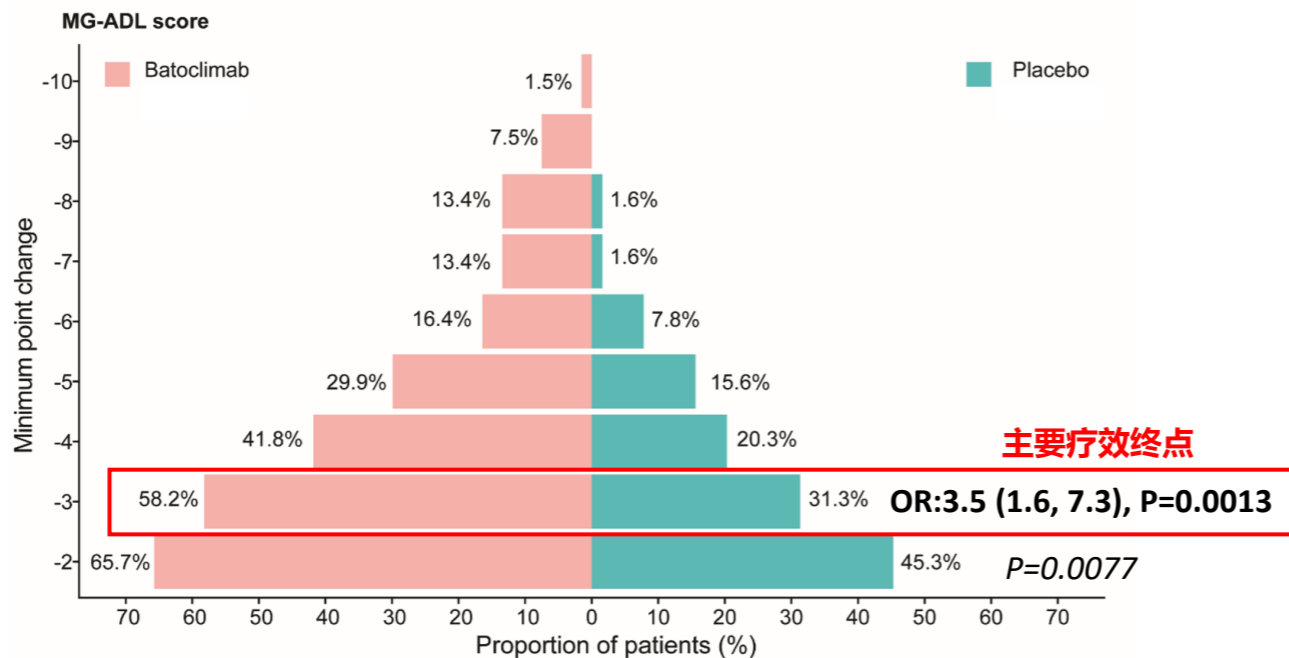
所有患者均接受第一周期给药
 (皮下注射每周期6次给药Q1W)

个体化治疗周期
 (给药最多不超过两个周期)
 周期期间的给药间隔由均有临床意义的改善持续时间确定

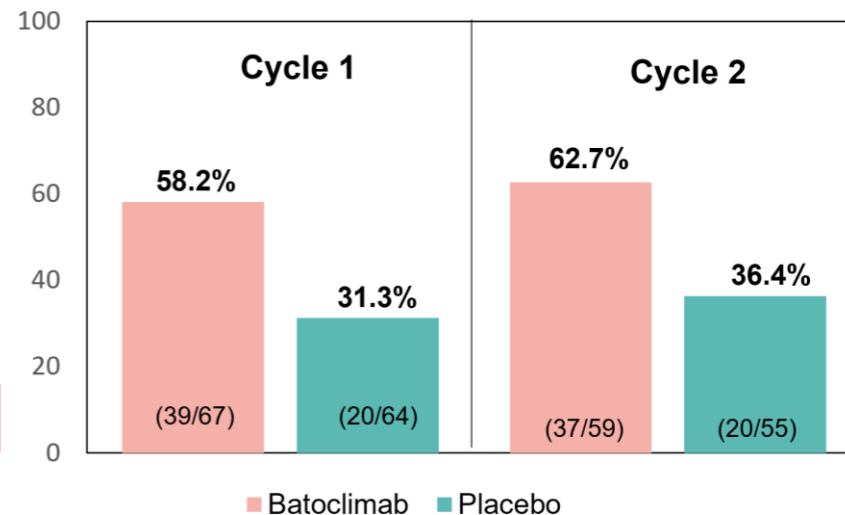
结果

试验数据表明，巴托利单抗安全、耐受性良好，并展现统计学差异显著的临床获益：

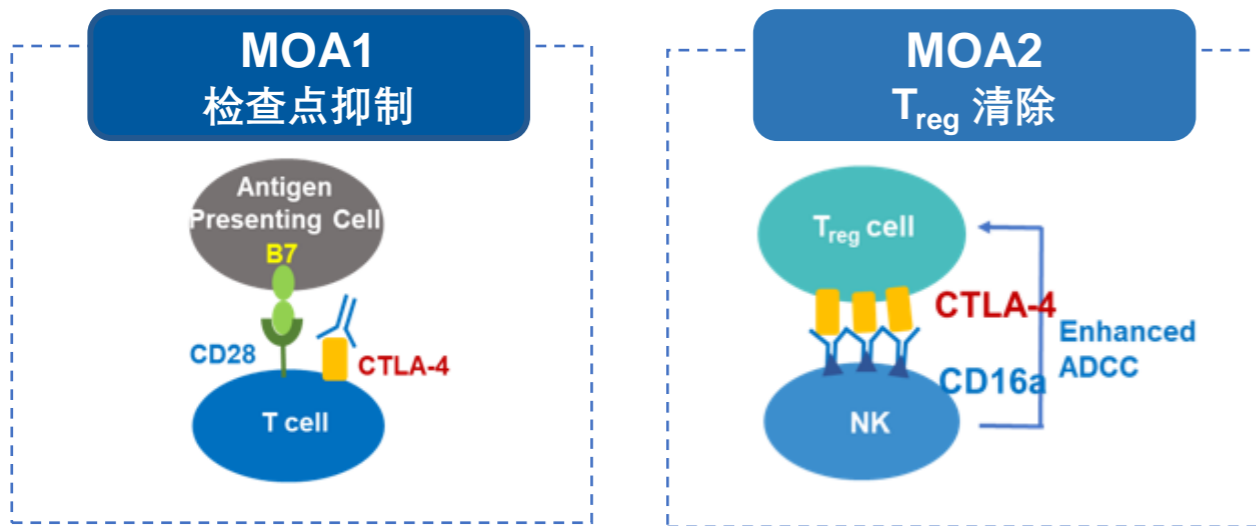
- 两轮治疗周期中，MG-ADL均有明显改善
- 在第二个治疗周期中巴托利单抗产生持续改善效果



Patients with sustained MG-ADL improvement



普鲁苏拜单抗 (HBM4003): 下一代抗CTLA-4治疗, 有望成为免疫肿瘤治疗领域的核心产品



独具竞争优势

- 1 增强ADCC, 清除瘤内调节性T细胞
- 2 减少血清中的药物暴露量, 因而具有良好的安全性
- 3 具备联合治疗的巨大潜力



Brianna M Lax., et al., Both intratumoral regulatory T cell depletion and CTLA-4 antagonism are required for maximum efficacy of anti-CTLA-4 antibodies. *PNAS*. 2023 Aug;120(31)

已有 **187** 名患者在临床阶段接受了普鲁苏拜单抗的治疗:



良好的耐受性



积极的有效性

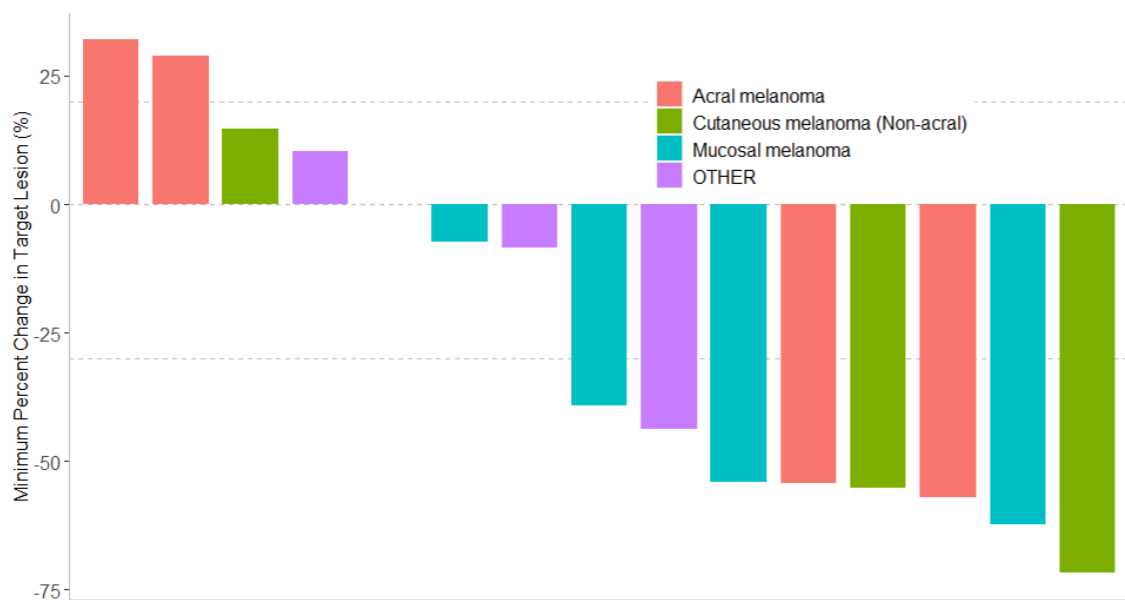
- 客观响应出现在经普鲁苏拜单抗单药或联合治疗的肝细胞癌, 结直肠癌, 黑色素瘤及神经内分泌瘤病人中.
- 与已有抗CTLA-4治疗相比, 普鲁苏拜单抗联合抗PD-1药物治疗显著提高在粘膜型及肢端型黑色素瘤, 肝细胞癌及神经内分泌瘤病人中的响应率.

普鲁苏拜单抗(HBM4003) 黑色素瘤患者展现优良临床获益

HBM4003 + Toripalimab 在未经PD-1治疗的黑色素瘤患者中显示优良药效

Best Overall Response by RECIST 1.1, N (%)

Pts with tumor assessments	15 (100%)
ORR (CR + PR)	5 (33.3%)
DCR (CR + PR +SD)	11 (73.3%)
Tumor reduction	9 (60.0%)



HBM4003 + Toripalimab在未经PD-1治疗的粘膜亚型黑色素瘤中临床获益明显

Best Overall Response by RECIST 1.1, n (%)

Pts with tumor assessments	5 (100%)
ORR (CR + PR)	2 (40.0%)
DCR (CR + PR +SD)	4 (80.0%)
DOR	9m+, 12m+
Tumor reduction	4 (80.0%)

ORR in 2L PD-1 Naïve Chinese Mucosal Melanoma Patients

Treatment	Observed ORR
Pembrolizumab (KEYNOTE-151)	13.3%
Toripalimab (NCT03430297)	0%
Pucotenlimab (NCT04749485)	8.7%
Toripalimab + Axitinib	17.5%

亚洲人群中粘膜亚型黑色素瘤的未满足临床需求巨大

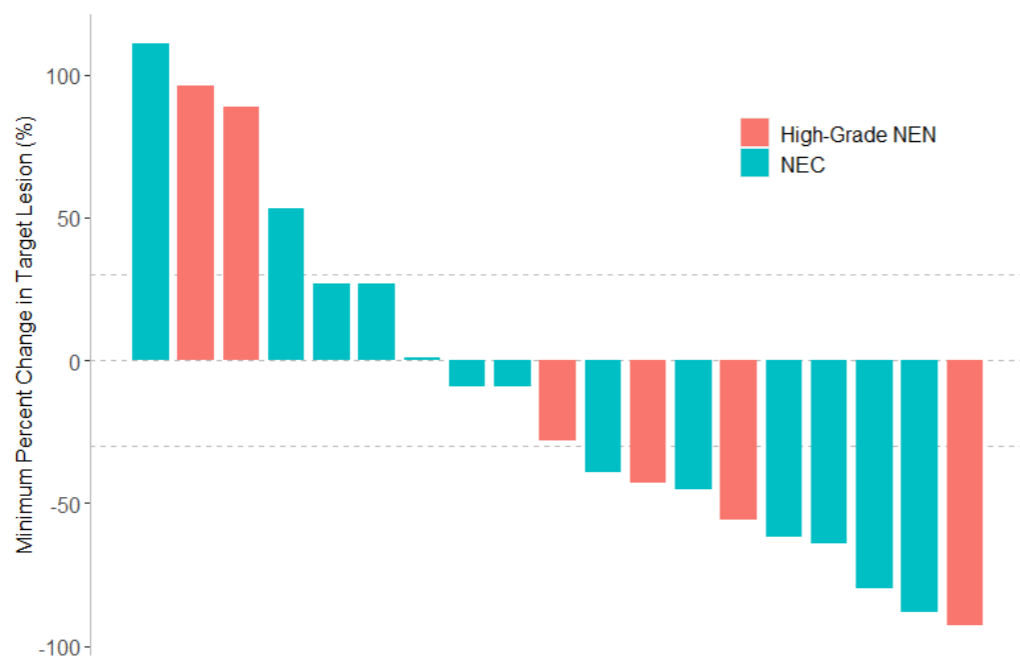
✓ 一线治疗方案疗效有限，二线缺乏标准治疗方案

普鲁苏拜单抗(HBM4003) 高级别神经内分泌瘤/神经内分泌癌治疗潜力巨大

HBM4003 + Toripalimab 在高级别神经内分泌瘤患者中 显示优良药效

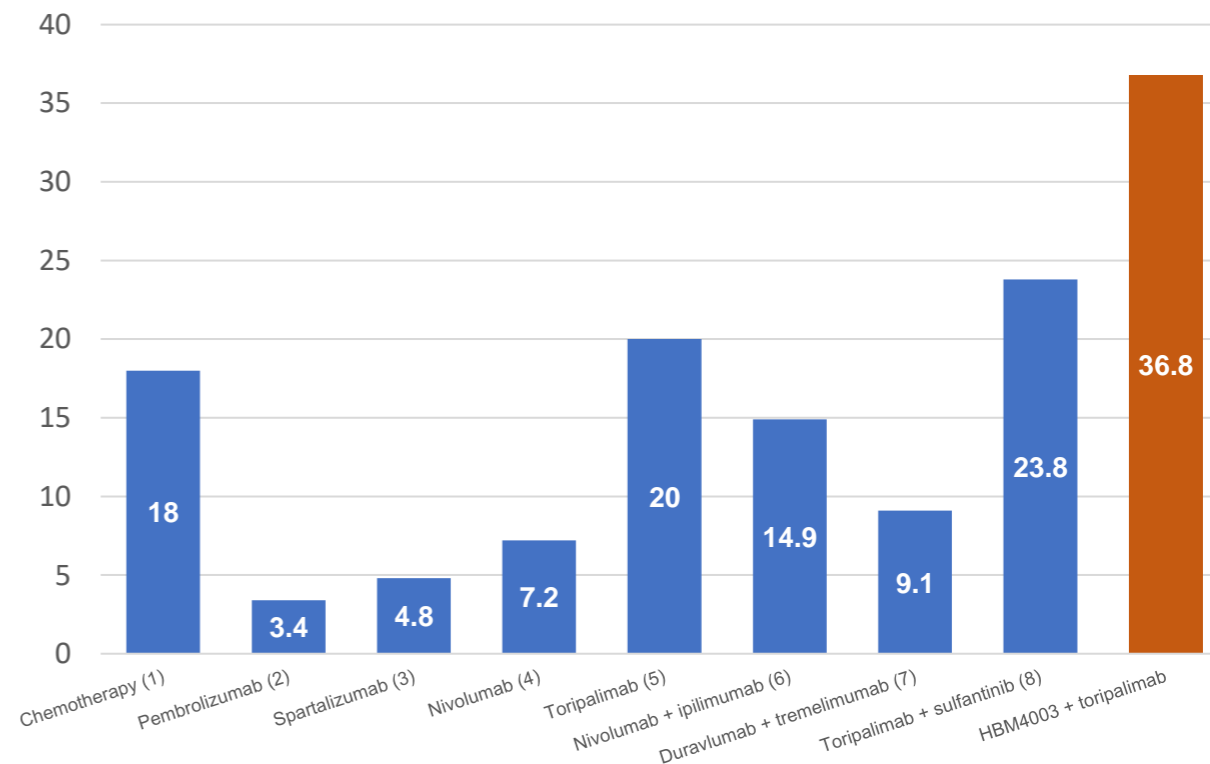
Best Overall Response by RECIST 1.1, N (%)

Pts with tumor assessments	19 (100%)
ORR (CR + PR)	7 (36.8%)
DCR (CR + PR +SD)	11 (57.9%)
Tumor reduction	12 (70.6%)



HBM4003 + Toripalimab 在高级别神经内分泌瘤患者中 展现了明显治疗优势

ORR of various treatments in high grade NENs / NEC

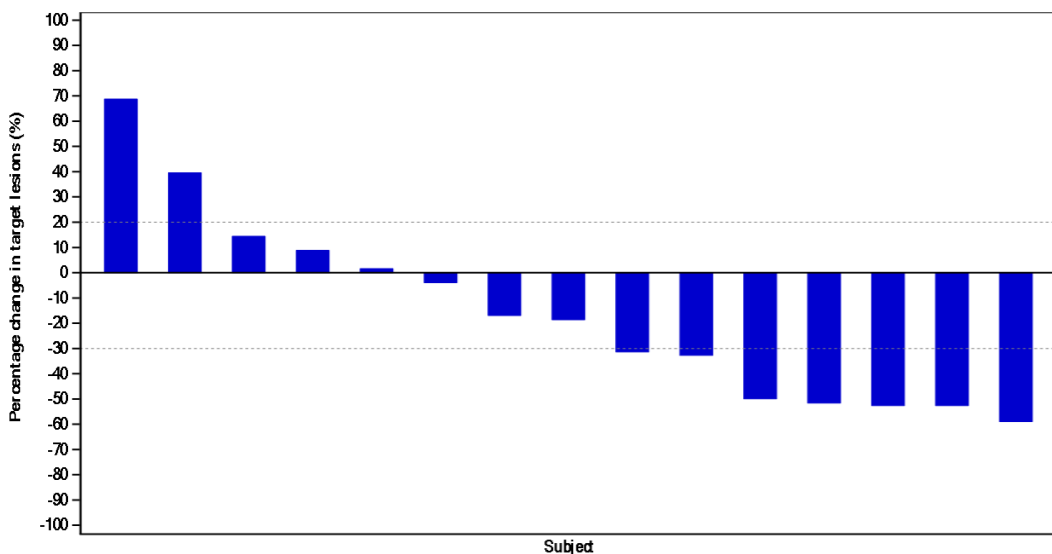


- 晚期肺癌内分化神经内分泌癌一线治疗方案: 含铂化疗
- 二线缺乏标准治疗方案.
- 现有治疗手段的单药及联合化疗方案平均响应率为18%，生存期中位数为 7.64 个月

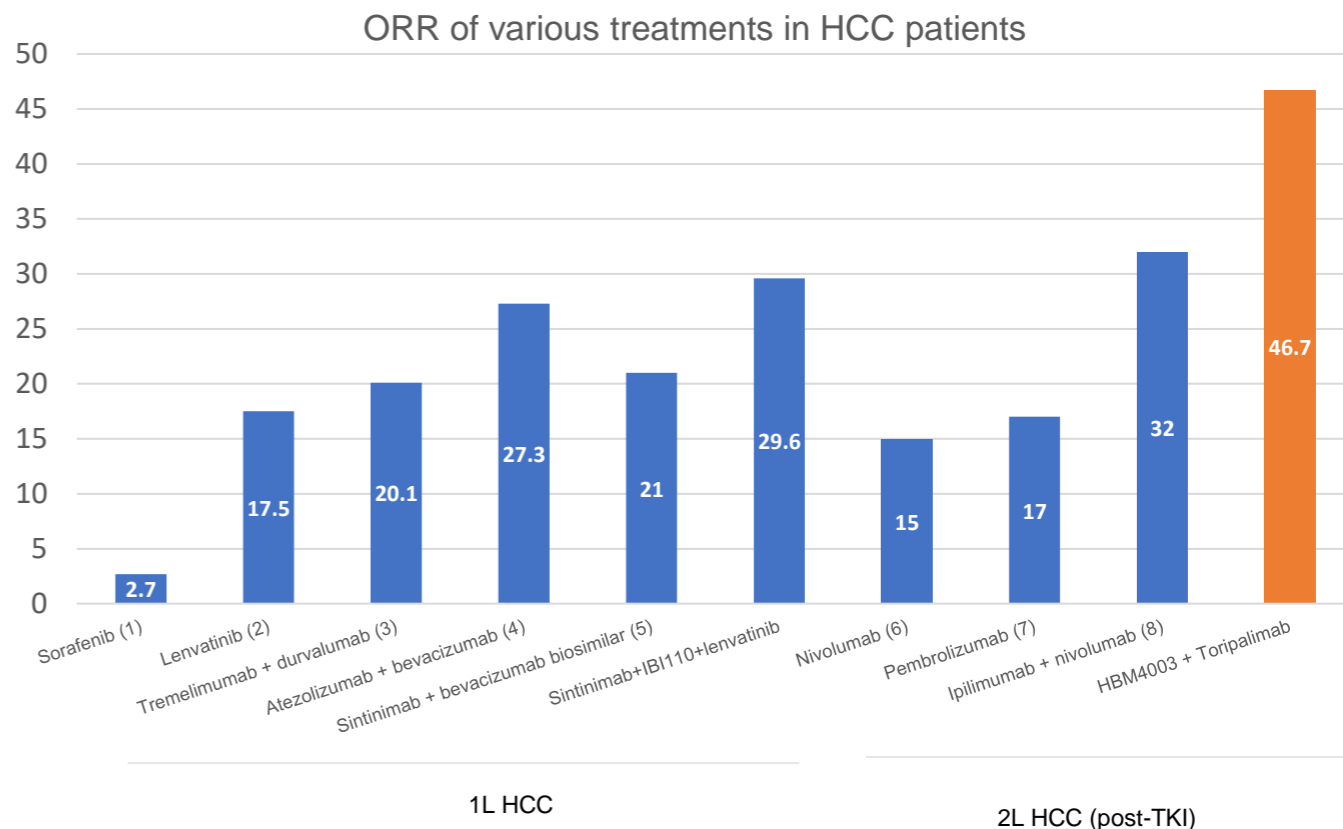
普鲁苏拜单抗(HBM4003) 晚期肝细胞癌中展现临床优势

HBM4003 + Toripalimab 在经TKI治疗的肝细胞癌患者中显示优良药效

Best Overall Response, n(%)	RECIST 1.1	mRECIST
Pts with tumor assessments	15 (100%)	15 (100%)
CR	0 (0%)	0 (0%)
PR	7 (46.7%)	7 (46.7%)
ORR (CR + PR)	7 (46.7%)	7 (46.7%)
SD	4 (26.7%)	3 (20.0%)
DCR (CR + PR +SD)	11 (73.3%)	10 (66.7%)
Tumor reduction	10 (66.7%)	10 (66.7%)

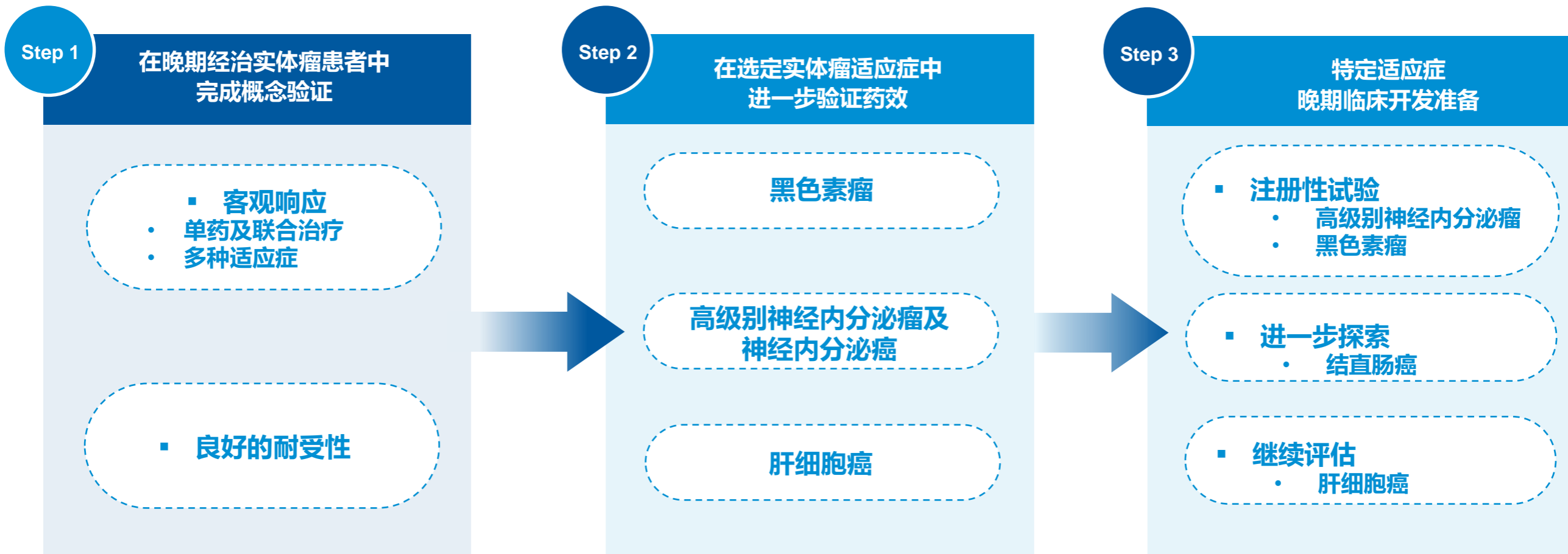


HBM4003 + Toripalimab 在经TKI治疗的肝细胞癌患者中显示高响应率



- 4003.5 (NCT05149027) 初步试验结果: 队列1: 既往抗VEGFR多激酶抑制剂治疗失败的晚期肝癌患者接受 HBM4003 0.45mg/kg 联用特瑞普利单抗 240mg
- 16名接受治疗的患者中15名接受了至少一次治疗后肿瘤评估
- 中位随访时间为3.4个月 (范围: 1~5 个月)

普鲁苏拜单抗(HBM4003) 关键性临床准备



HBM4003 联合抗PD-1药物治疗法

HBM1020 (B7H7/HHLA2)

PD-L1之外B7家族创新免疫逃逸机制靶点

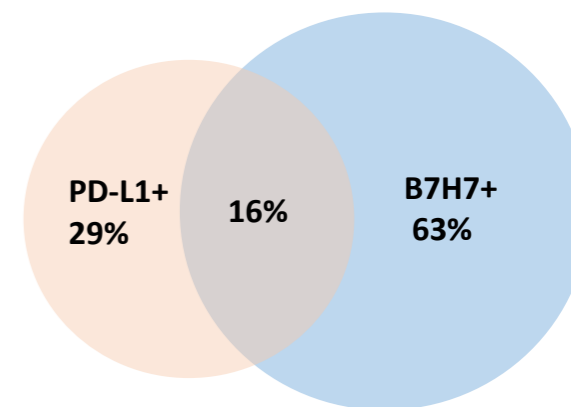
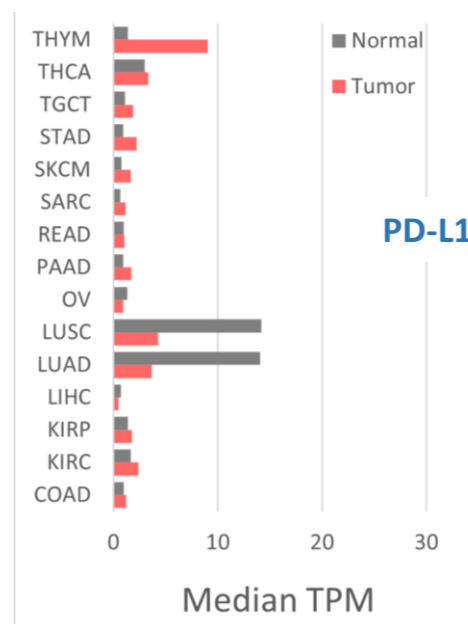
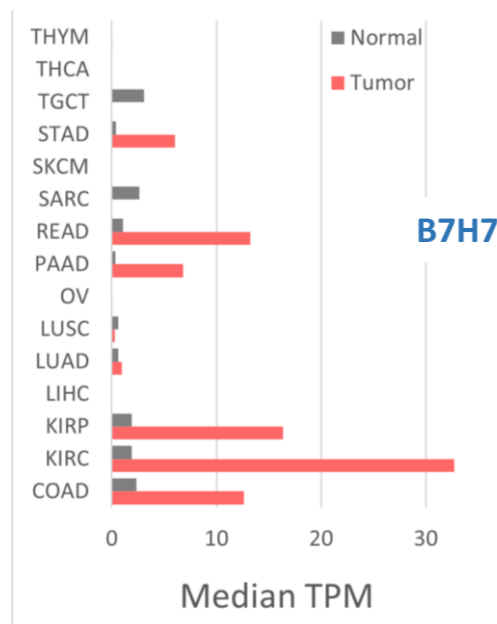
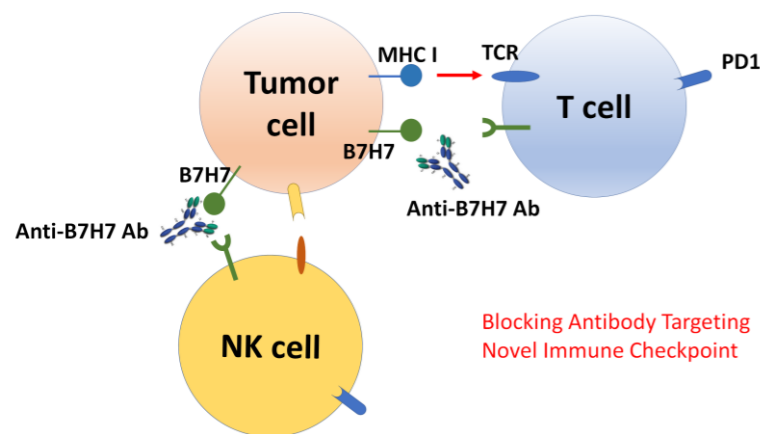


优势及亮点

- 在人源化小鼠肿瘤模型中表现出有效的受体阻断，T 细胞活化调控和出色的治疗有效性
- 多种实体瘤中广泛表达并与PD-L1表达不重叠
- 有治疗 PD-L1 阴性或抗 PD1/PD-L1 难治性癌症患者的巨大潜力
- HBM1020是首个且唯一处于临床阶段靶向B7H7/HHLA2单克隆抗体
- **Ph1试验进行中，在美国顶级癌症中心完成多名患者给药**



多种实体瘤中广泛表达 & 与PD-L1表达不重叠



非小细胞肺癌中B7H7 及 PD-L1 的表达
WO 2019204057A1

HBM9033 (MSLN): 下一代治疗实体瘤的间皮素ADC



优势及亮点

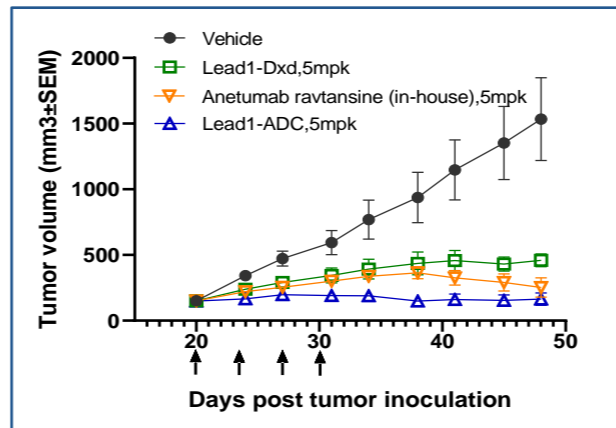
- 特有的全人源抗体弹头，与可溶性的MSLN (sMSLN) 结合较弱，显著提升亲和力、内化及阻断活性
- 第四代具备稳定血清接头的细胞毒素分子
- 在动物体内模型中展现出卓越的药效和安全性
- **美国IND 获批，预计下半年启动I期试验**



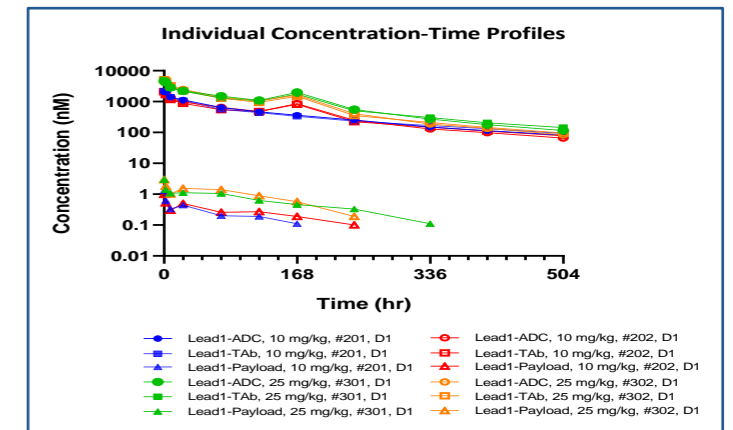
通过下一代ADC分子设计在临床前动物模型中显示出强劲的抗肿瘤疗效及代谢特性

Conjugation	Non-maleimide based S-bond formation
Linker	Tri-peptide cleavable linker (unnatural aa included)
Payload	Topoisomerase inhibitor with higher potency than Dxd, DAR 8

小鼠CDX 模型中展现出比基于DXd-ADC更好的有效性



ADC显示在猴子体内释放最少的毒素分子，具有良好体内稳定性



HBM7022/AZD5863: HBICE®独特2+1非对称结构双抗获得跨国药企认可



优势及亮点

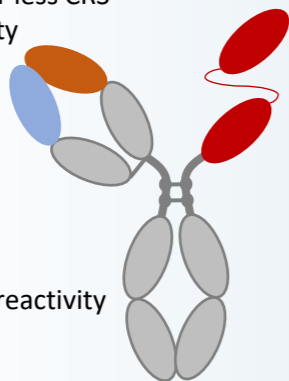
- 2+1结构，更优的活性有望扩大治疗窗口
- 采用高亲和力抗CLDN18.2和低亲和力抗CD3结构，在保证高杀伤性的同时，降低细胞因子风暴的风险
- 改造Fc端，有效延长半衰期，规避Fc交联和ADCC功能
- **2023年7月全球I/II期试验启动**

Anti-CD3:

- Optimized anti-CD3 for less CRS
- Monkey cross-reactivity

Tandem anti-CLDN18.2 VH:

- High avidity binding
- Heavy chain only
- Fully human



Fc domain:

- Eliminated FcγR reactivity
- Knob into hole

HARBOUR
BIOMED



AstraZeneca

2022.04

- 对外授权给阿斯利康

2023.5-7

- 中美IND获批

2022.07

- 完成项目交接

2023.7

- 全球I/II期试验启动

授权达成一年内推进至临床阶段

NCT06005493

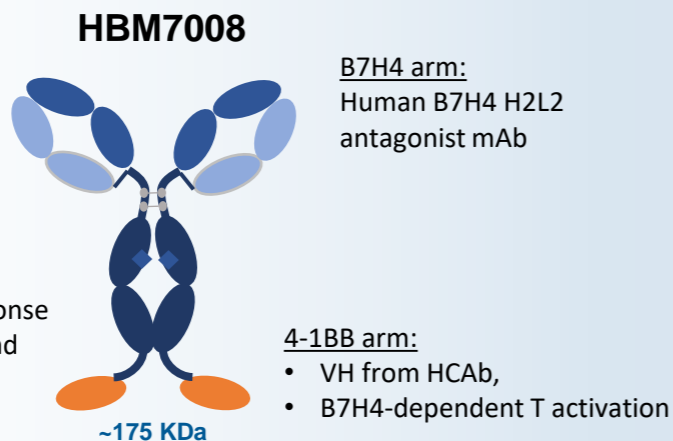
研究中心	全球17个中心，分布美国，中国大陆及台湾地区，日本，韩国，荷兰
预计入组	200名
试验方案	AZD5863 不同剂型分组单药给药: <ul style="list-style-type: none">▪ 剂型 1: AZD5863 静脉注射给药▪ 剂型 2: AZD5863 皮下注射给药 每个剂型均有两个部分组成，A.剂量递增部分；B剂量扩展部分
适应症	胃癌；胃食管结合部癌；胰腺导管腺癌；食管腺癌

HBM7008 (B7H4x4-1BB): HBICE® 首个双特异性抗体



优势及亮点

- 基于HBICE® 平台开发的全人源双特异性抗体
- 创新性免疫逃逸通路 — 首创靶点 (B7H4x4-1BB)
- 优异的安全性, 创新的生物学机制和双抗设计, 能够避免4-1BB肝毒性风险, 提高安全性



HARBOUR
BIOMED



cullinan
ONCOLOGY

2022.05

- 澳洲首例给药

2023.2

- 与Cullinan达成合作协议

2022.10

- 美国首例病人给药

预计2024 Q1

- Ph1 初步数据读出

合作开发加速产品临床开发进度

NCT05306444

研究中心 全球7个中心, 分布美国, 澳大利亚

预计入组 108 名

试验方案 A. 剂量递增部分;
B. 剂量扩展部分

适应症 晚期实体瘤

诺纳生物: 技术驱动疗法创新

何云 博士

抗体技术负责人



诺纳生物赋能全球创新疗法

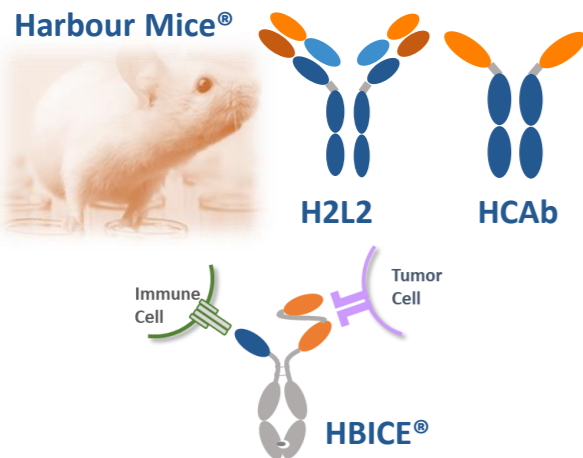


Nona: 是罗马神话命运三女神之一，赋能生命与未来，帮助他人成功

使命

诺纳生物 (Nona Biosciences) 凭借行业领先的技术平台，致力于为生物技术公司和大型制药公司提供从 Idea 到 IND 的整合抗体开发服务

领先技术平台



专业研发团队



全球合作伙伴



多元业务模式

技术创新

技术授权

技术服务

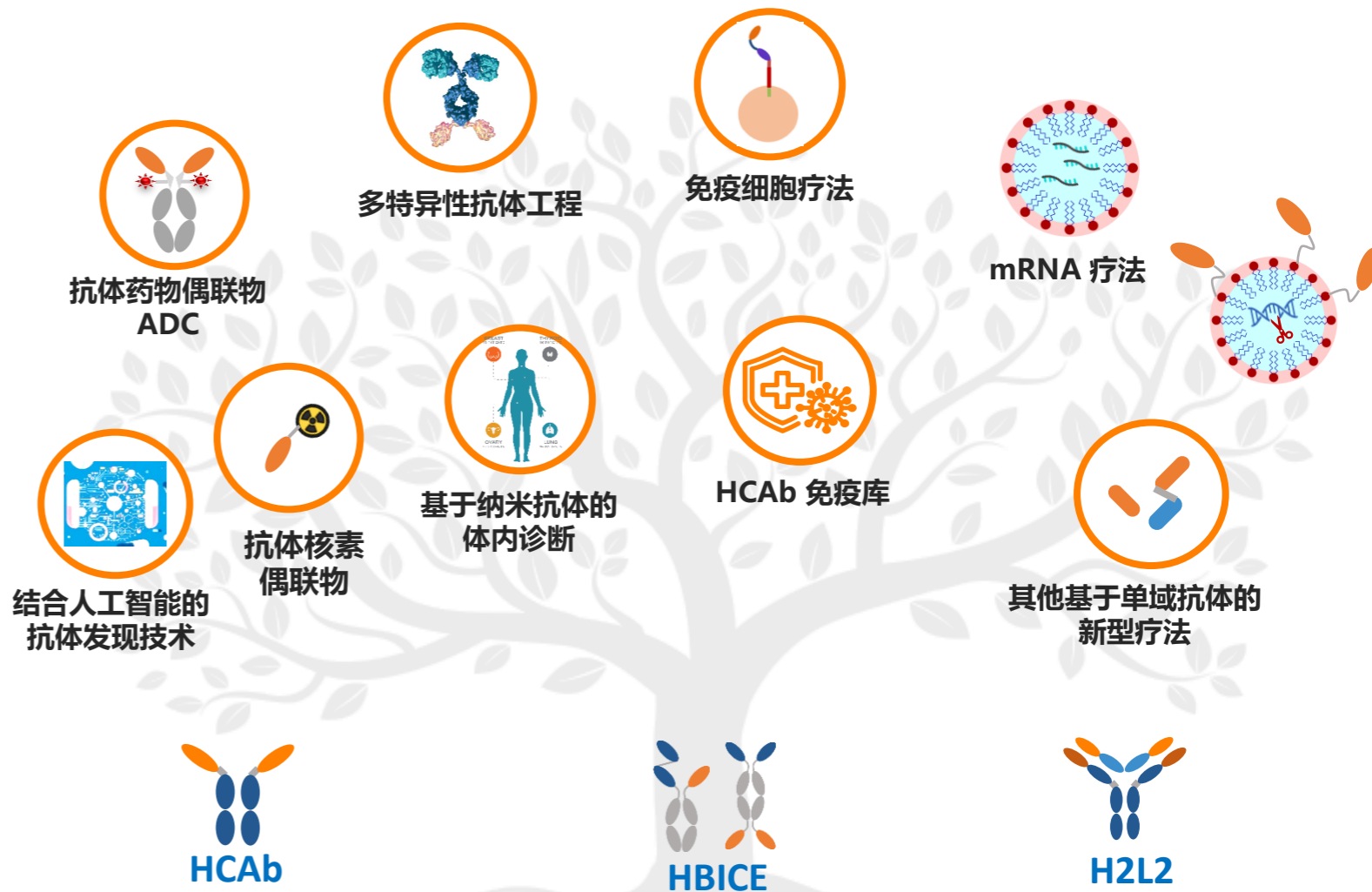
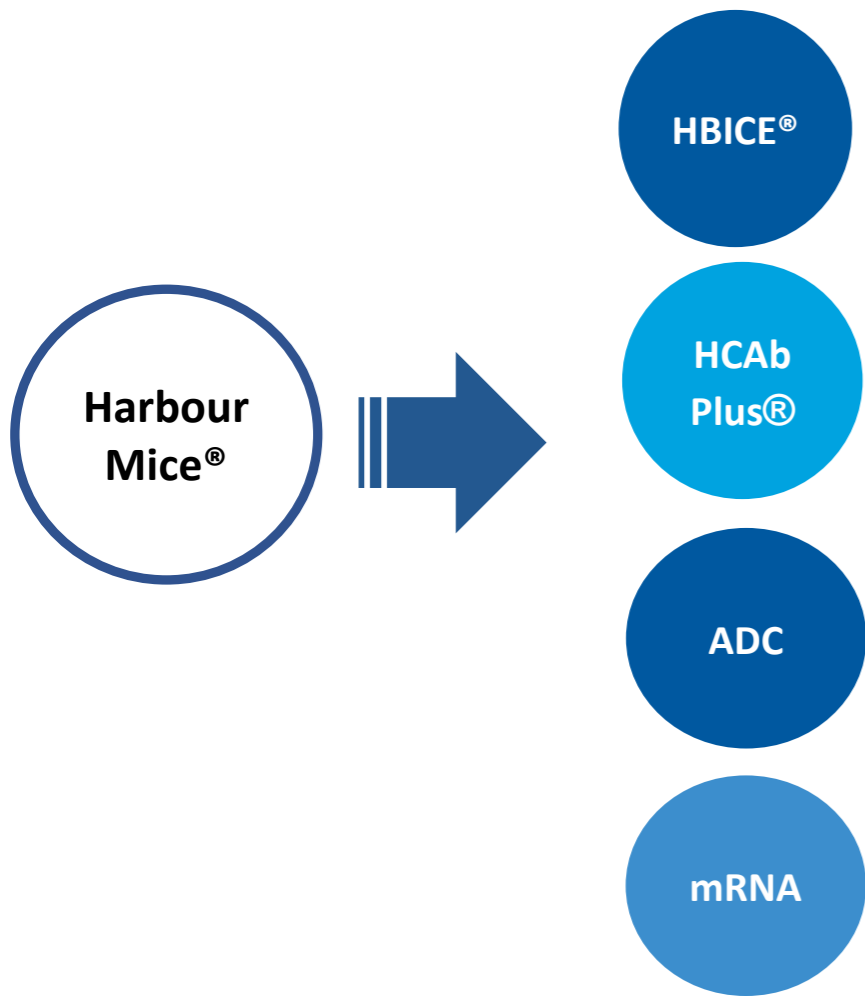
三大支柱驱动2023半年度亮眼业绩



持续推动技术创新

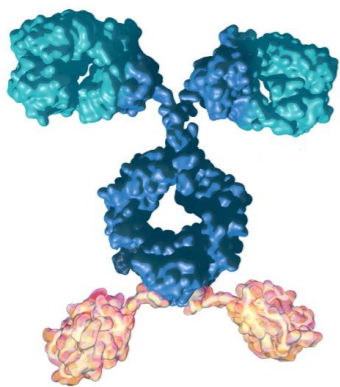
- ✓ 建立 ADC 研发平台
- ✓ mRNA编码的HBICE[®]双抗
- ✓ 在细胞治疗、蛋白降解等领域的探索

将 Harbour Mice® 全人源抗体平台广泛适用于下一代生物药研发



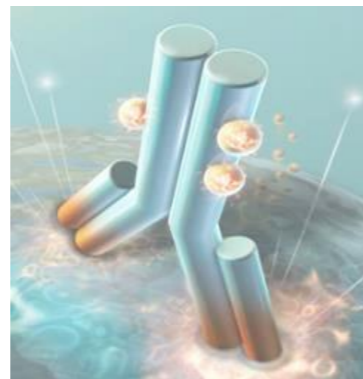
和铂技术平台

蛋白质工程技术



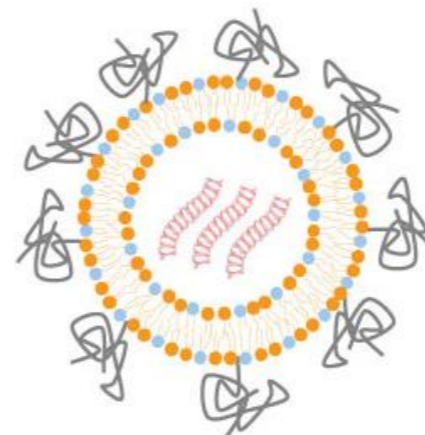
Combine human antibody platforms and **protein engineering** to generate multifunctional molecules

抗体偶联技术



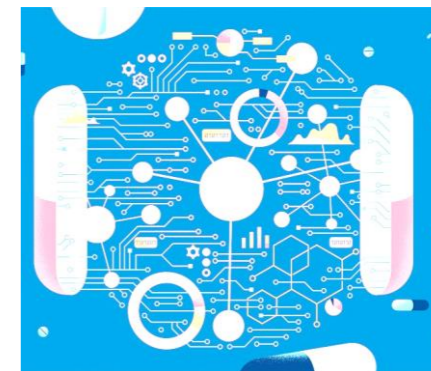
Novel **conjugation technology** for bringing new modalities against solid tumors

药物递送技术



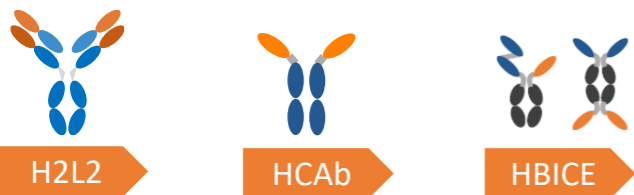
mRNA technology to bring solutions for difficult targets or new therapy

人工智能

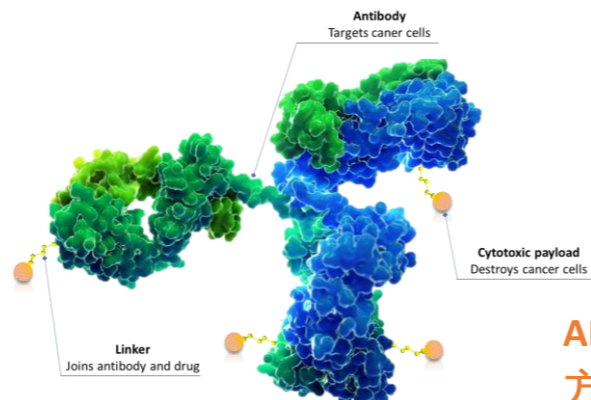


Artificial Intelligence for accelerating antibody discovery and optimization

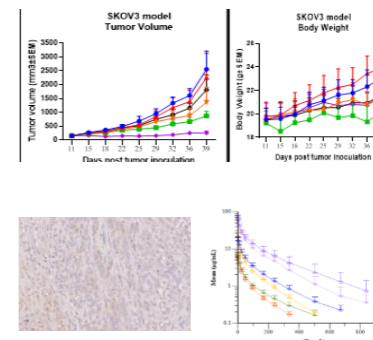
从抗体发现平台拓展到 ADC 药物研发平台



基于Nona抗体发现平台的抗体先导分子的发现及优化



ADC分子的全方位评估



PK研究，体内稳定性和药效研究

靶点选择

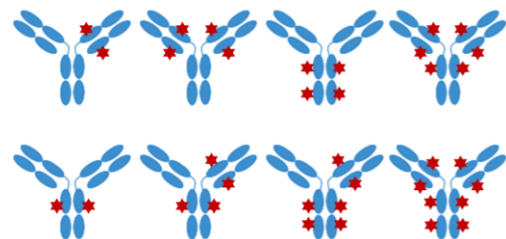
抗体发现

生物偶联

ADC表征分析

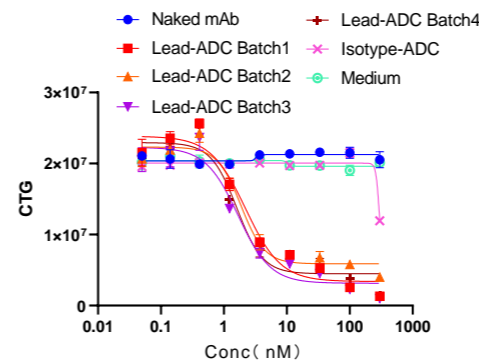
体外生物学特性

体内药理药效研究



多种生物偶联技术

- ✓ 丰富的 payload-linker 组合
- ✓ 专有的 DAR2 位点特异性偶联技术



包括抗体与ADC分子的全套体外生物活性研究

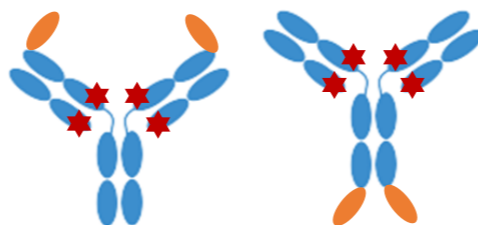


探索 ADC 前沿领域

与全球ADC专家合作，共筑 ADC 创新生态

双特异 / 双表位 ADC 的研究

重链抗体核素偶联用于诊断或治疗

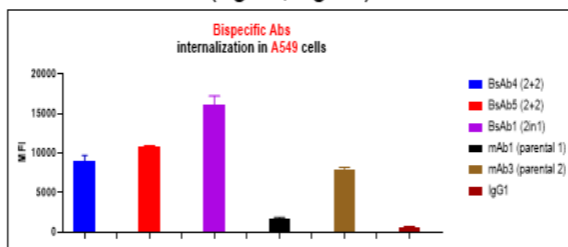


核素标记的MSLN重链抗体可以快速渗透进肿瘤组织

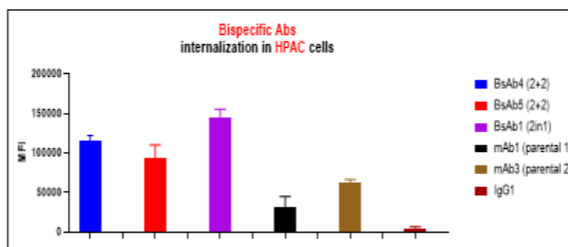


相较于普通单抗，双抗具有更强的内化作用

A549 (Ag1 +, Ag2 +)



HPAC (Ag1 ++, Ag2 +++)



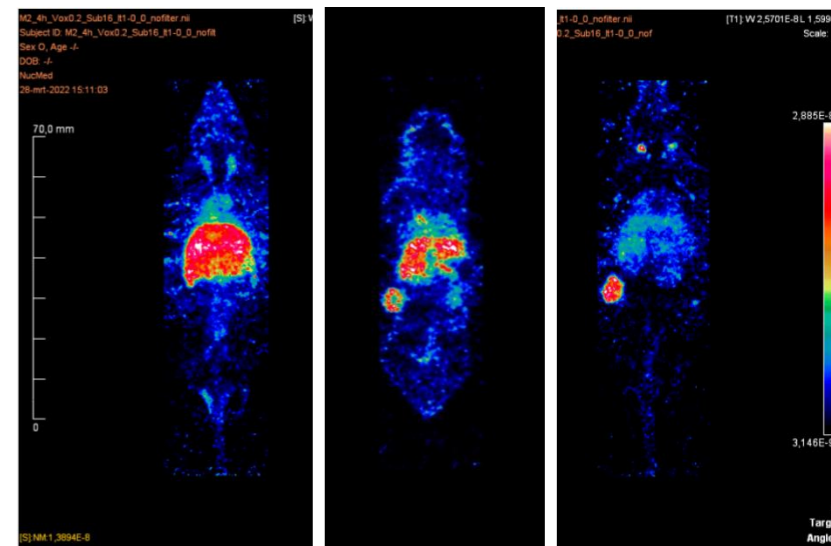
双抗 单抗



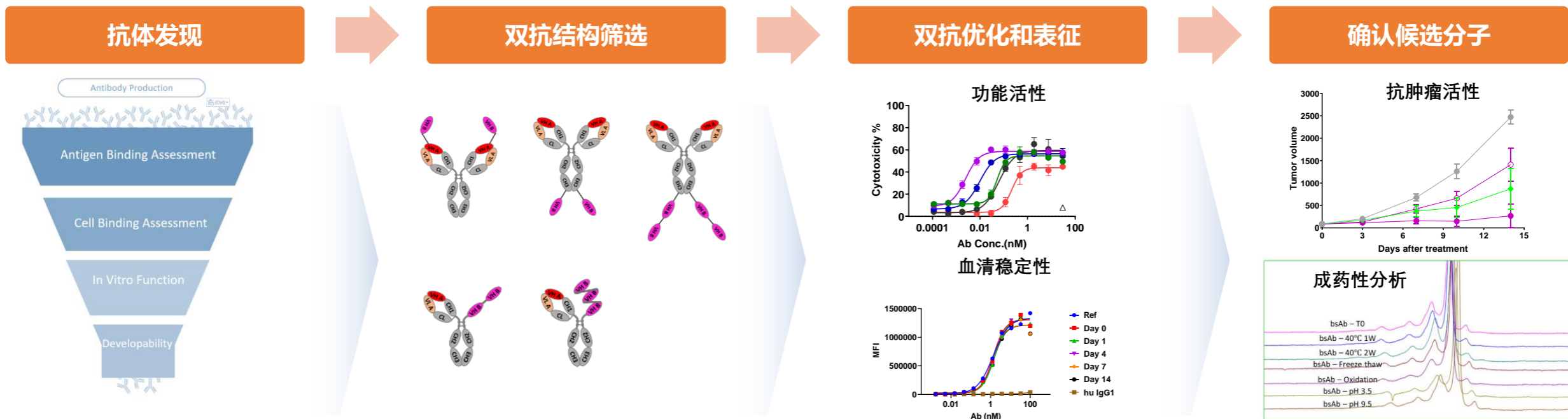
H2L2-ADC to MSLN

- ✓ 识别特殊表位的全人源抗体
- ✓ 肿瘤微环境特异的可剪切连接子
- ✓ 兼顾优秀的抗肿瘤效果和安全性

2023年8月，美国IND获批



全面优化的双特异性抗体发现流程进一步加强行业领先的 HBICE® 平台 (基于重链抗体的免疫细胞衔接器双抗)



HBICE® 平台已获得全球合作伙伴的认可



HBM7022 (CLDN18.2×CD3)

Unique 2+1 format with better activity and potential larger therapeutic window.



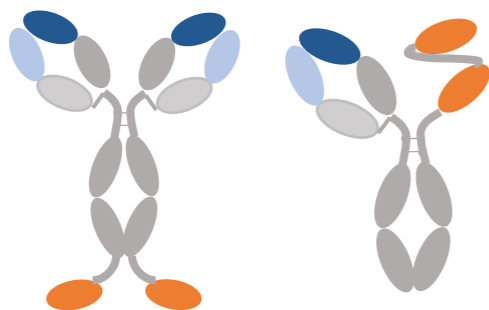
HBM7008 (B7H4×4-1BB)

First-in-class B7H4 ×4-1BB with excellent anti-tumor efficacy and safety profile.

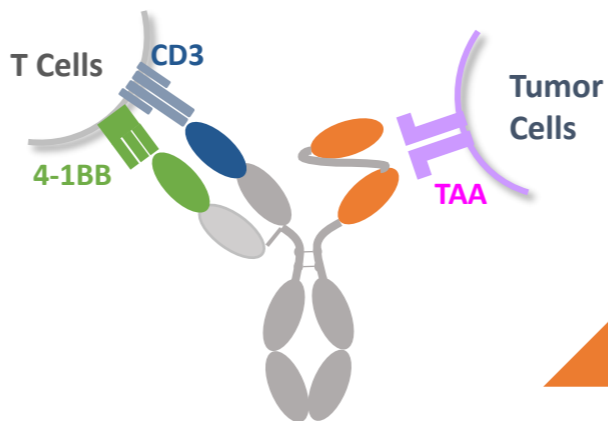




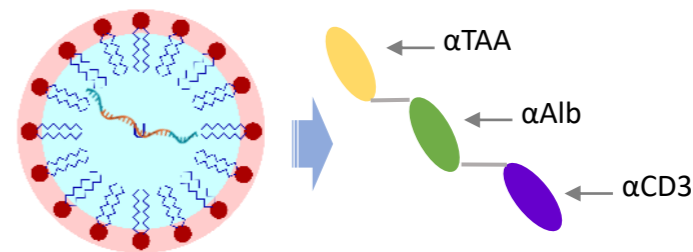
开发下一代HBICE®平台，巩固在双特异性抗体研发领域的领先地位



- ✓ 利用HCAb设计灵活的分子结构
- ✓ 利用优化的CD3结合域以平衡细胞杀伤毒性和细胞因子释放水平
- ✓ 利用交联依赖的4-1BB重链抗体减少肝毒性的发生



- ✓ 利用CD3重链抗体构建三特异性免疫细胞衔接器，将第一信号 (CD3) 和第二信号 (4-1BB/CD28) 同时整合进该三抗分子，进而完全发挥T细胞的功能

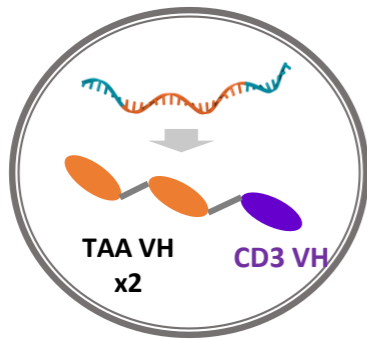


- ✓ 利用mRNA编码基于HCAb的多特异性抗体进行体内递送
- ✓ 为创新疗法带来更经济高效的解决方案

利用mRNA技术与HBICE®平台相结合开发新一代肿瘤免疫疗法

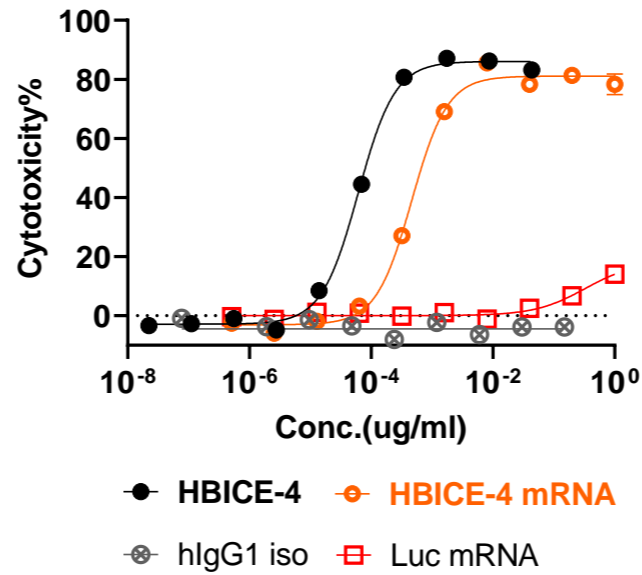
mRNA编码的TAAxCD3双抗 (HBICE-4-mRNA) 在临床前实验数据中展现出更加优异的治疗潜力, 其响应速度、肿瘤抑制效果及持续时间均显示出优效性.

- ✓ 利用mRNA技术与HBICE®平台相结合开发
- ✓ 规避T细胞衔接器双抗生产工艺挑战及体内半衰期短的障碍
- ✓ 为临床治疗带来**更优稳定性及更低成本**

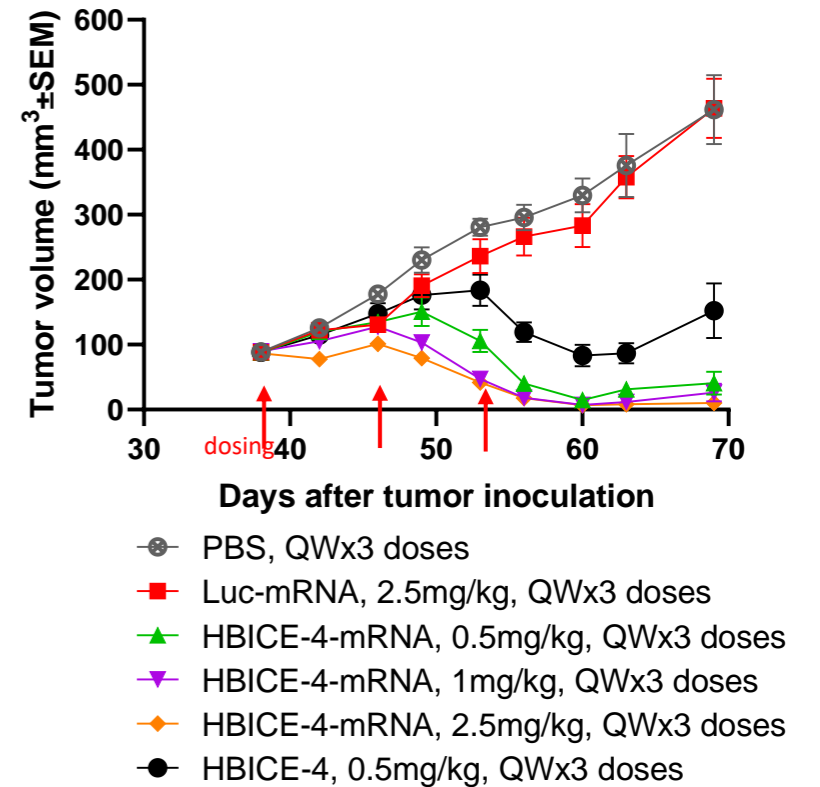


HBICE-4-mRNA是mRNA编码的单链TAAxCD3衔接器, 由LNP封装。

Cytotoxicity on Tumor Cells



PBMC Humanized Tumor Model



HBICE-4是"2+1"单链形式的TAAxCD3衔接器, 经纯化的蛋白质。
Luc-mRNA是mRNA编码的荧光素酶, 作为阴性对照。

诺纳生物利用行业领先的技术平台赋能全球创新疗法

临床验证的技术平台

- 50+ 产业和学界合作伙伴
- 17+ 项目进入临床开发阶段



H2L2



HCAb



HBICE

持续的技术创新

- HCAb PLUS
- 双特异性抗体
- 抗体偶联技术
- Ab+ mRNA
- Ab+ 人工智能

经验丰富的科学团队

- 3 创新中心
- 70+ 具丰富新药研发经验的科学家
- 团队已推动 10+ 全球首创/同类最优药物进入临床开发

快速拓展的核心业务

- 20+ 新合作伙伴
- 30+ 合作项目正推进
- ~ \$ 10 M 美金收入



商务拓展 & 财务摘要

徐伟豪 先生

首席财务官兼首席商务官



密集全球合作释放平台强大创新潜能



- ☐ 迅速提供抗体疗法
- ☐ 应对新出现的治疗需求

2021: 高效研发平台

- ☐ HCAb PLUS™: 多样化治疗分子模式
- ☐ Nona Biosciences: 广泛的合作应用领域

2022: 推进核心技术助力下一代疗法

- ☐ 整合型ADC分子开发平台应用

2023: 可持续商业发展模式

与Cullinan Oncology签订授权及合作协议 整合外部资源加速创新开发HBM7008

主要条款



预付款

- 两千五百万美金



里程碑付款

- 最高可达约六亿美元



特许使用权费

- 高双位数



合作及共同开发

- 授权Cullinan美国开发及商业化权益
- 有权在欧盟或澳大利亚推进人体临床研究

HARBOUR
BIOMED


cullinan
ONCOLOGY



对公司平台及资产的认证

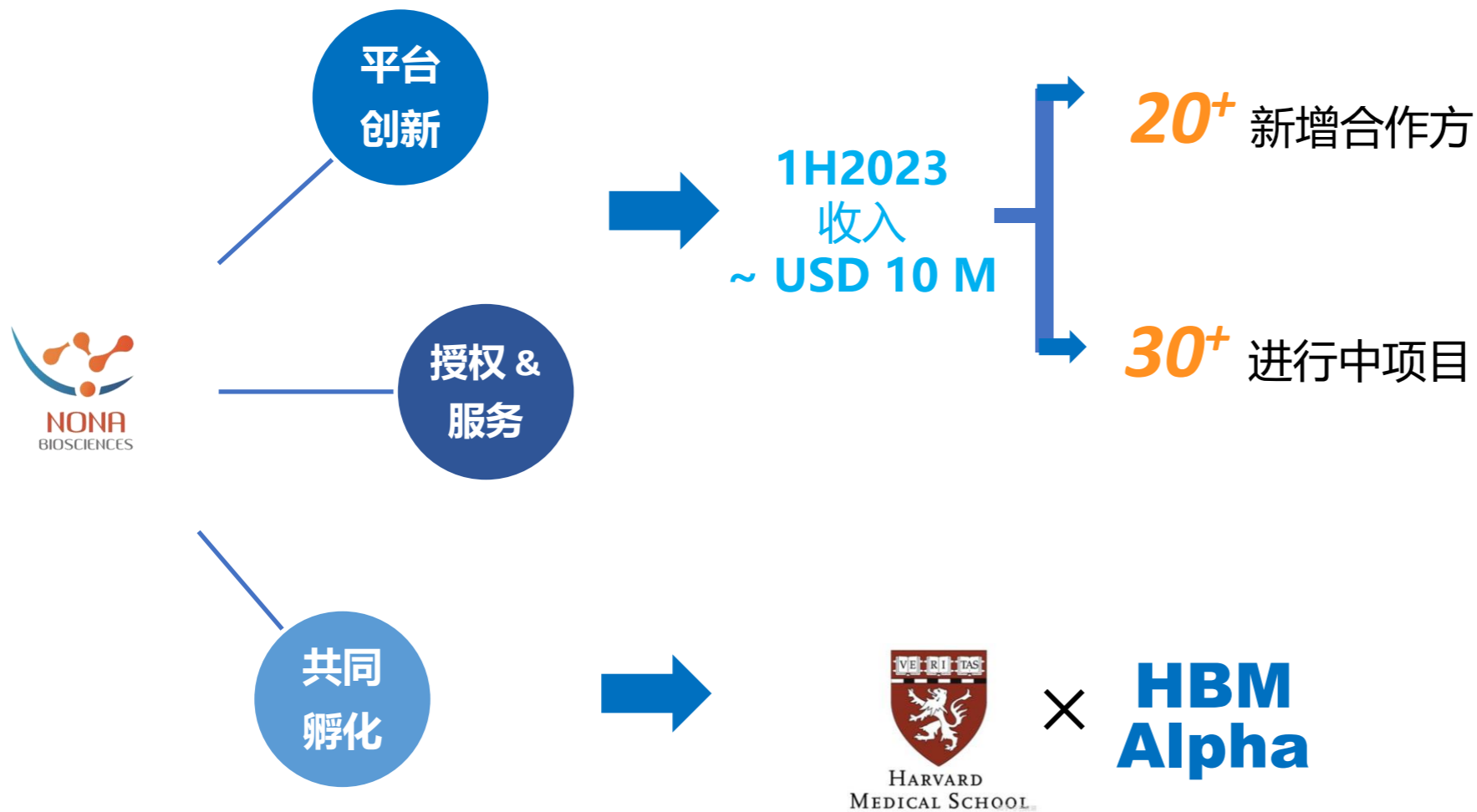


整合内外部资源加速公司管线开发



以全球战略视角扩展合作网络

诺纳生物打造全球创新生态





商业合作创造现金价值

获得现金

2022 - 2023

> \$ 95 M

2022-2023
达成的合作



潜在里程碑

~ \$ 3 B

自2023年起来自合作的
潜在里程碑



销售分成

基于净销售额的
分级销售分成



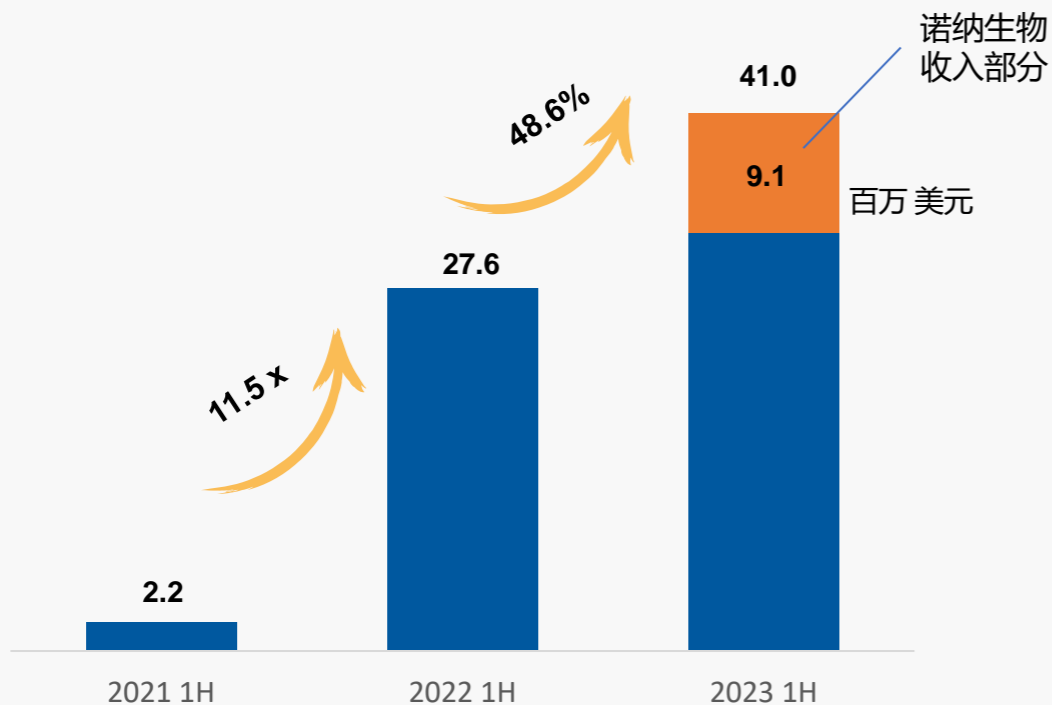
HARBOUR
BIOMED



2023 上半年公司实现盈利

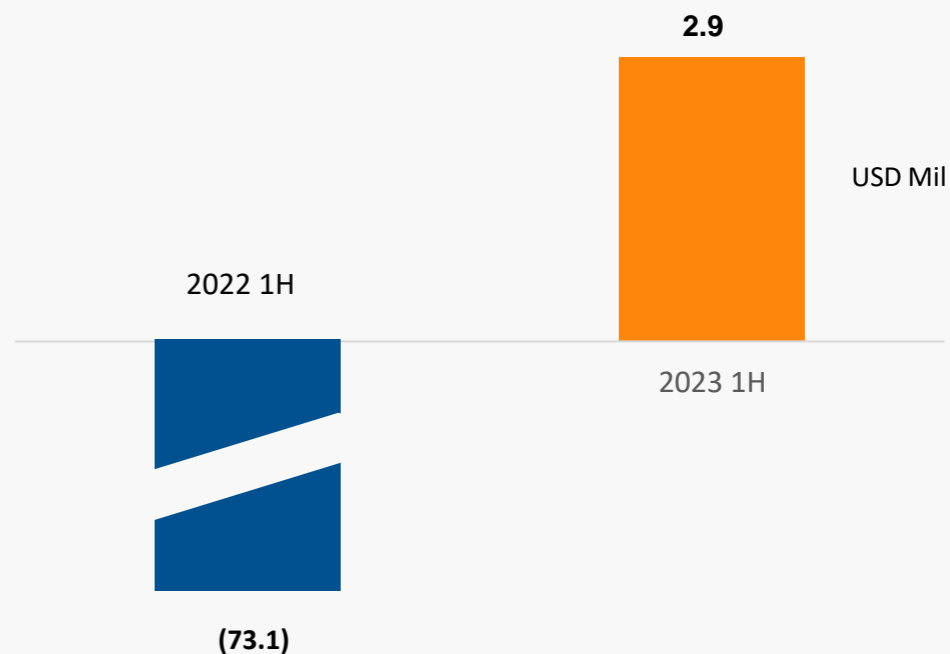
预计收入

截至2023年6月30日止六个月的总收入约为41.0百万美元，较截至2022年6月30日止六个月的约27.6百万美元收增长明显，公司连续两年实现半年度收入大幅增长。



期内溢利

截至2023年6月30日止六个月的期内利润2.9百万美元，对比截至2022年6月30日止六个月的期内亏损约73.1百万美元

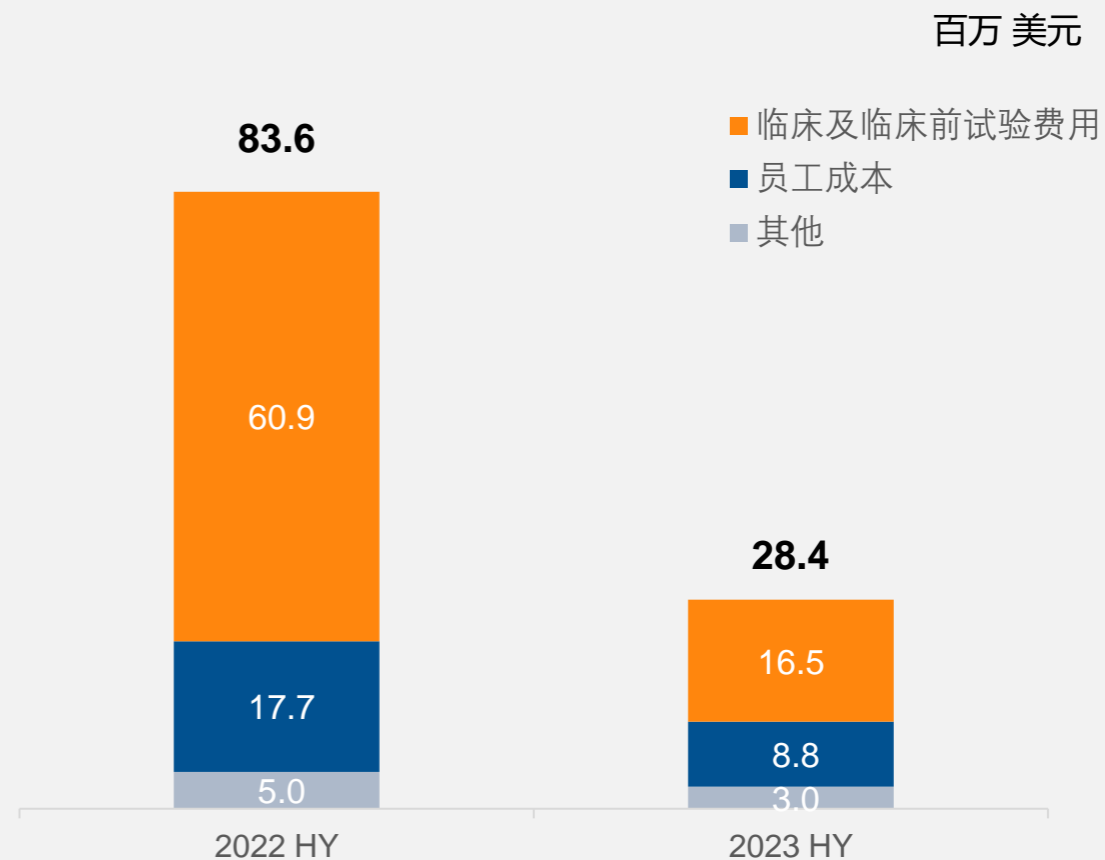


多元合作提高研发效率

研发成本

研发成本从截至2022年6月30日止的83.6百万美元大幅减少至截至2023年6月30日止的28.4百万美元
该减少主要由于:

- 多次授权交易后临床试验投入减少
- 研发人员及以股份为基础的付款开支减少



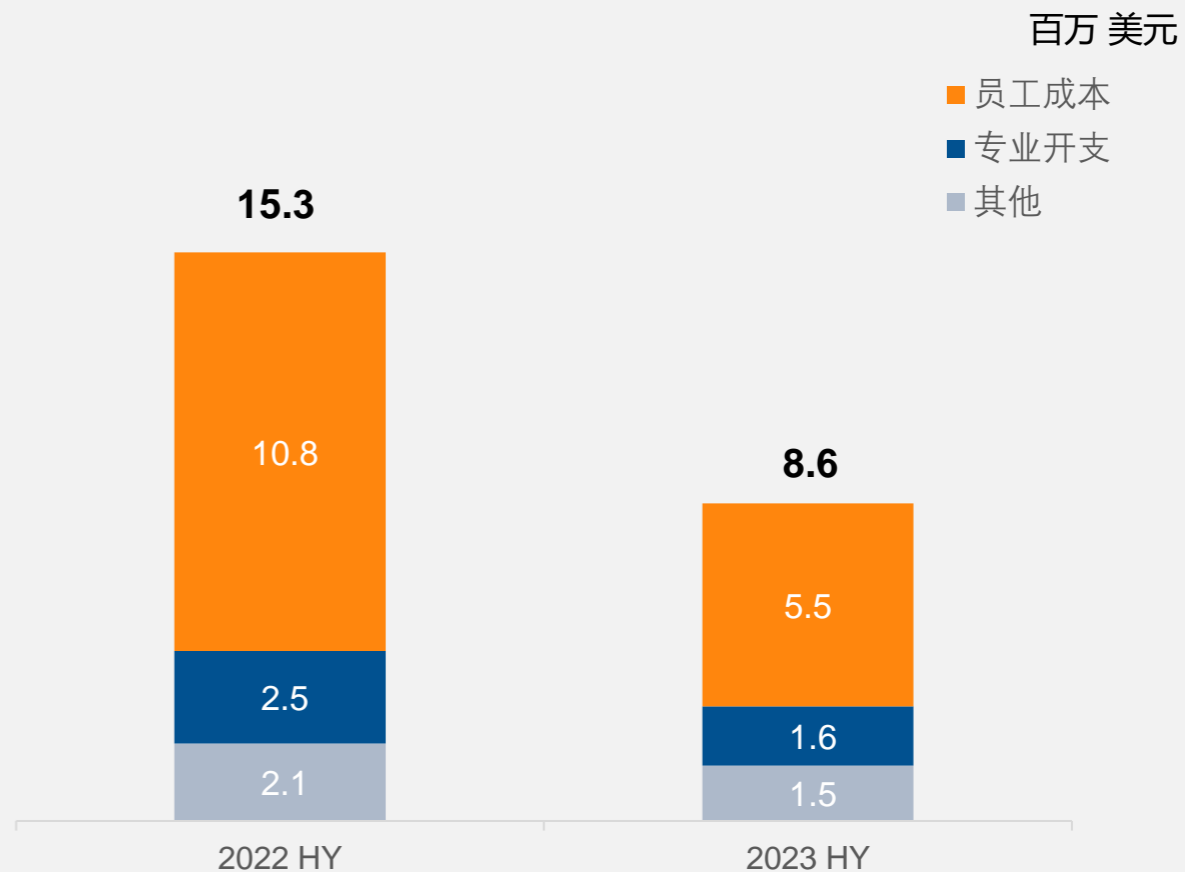
控制行政支出提高运营效率

行政开支

行政开支减少6.8百万美元，降为截止至2023年6月30日的8.6百万美元，

主要由于：

- 员工费用由2022年上半年的10.8百万美金减少至2023年上半年的5.5百万美金，归因于行政相关职能员工的人数减少



健康的现金状况推动价值创造

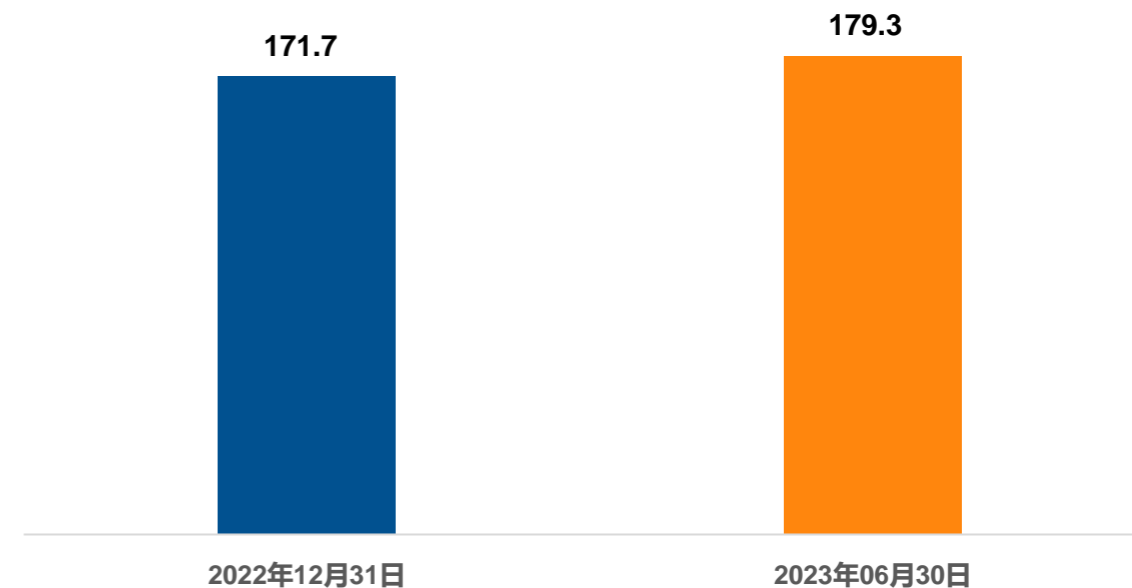
综合财务状况表摘要

百万 美元	截止六月三十日	截止十二月三十一日
	2023	2022
非流动资产总值	20.5	23.1
流动资产总值	203.0	209.0
包括： 现金及银行结余	<u>179.3</u>	<u>171.7</u>
流动负债总额	64.6	75.0
流动资产净值	138.4	134.0
非流动负债总额	58.5	64.6
权益总额	100.4	92.5

现金及银行结余

现金及银行结余由171.7百万美元增加至179.3百万美元

百万 美元



展望

王劲松 博士

创始人, 董事长及首席执行官



和铂医药：可持续增长模式驱动公司强劲发展

依托行业领先前沿技术平台推进创新药物开发，实现平台价值多元转化



- Harbour Therapeutics

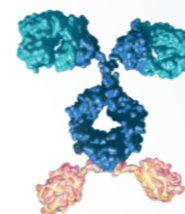
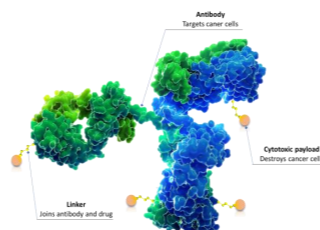
未来六个月多个项目开发里程碑

- ❑ HBM 4003 启动关键性试验
- ❑ HBM 1020 初步安全性及有效性数据读出
- ❑ HBM 7008 一期数据读出
- ❑ HBM 9033 启动一期试验

- Nona Biosciences

整体式开发解决方案搭配多元化平台

- ❑ 技术平台持续创新
- ❑ 加速全球合作网络扩展
- ❑ 下一代免疫疗法开发平台迭代：ADC、双抗、mRNA疗法等



Q & A



THANK YOU

