

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所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



**Shanghai HeartCare Medical Technology
Corporation Limited**

上海心瑋醫療科技股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：6609)

截至2021年6月30日止六個月的中期業績公告

上海心瑋醫療科技股份有限公司董事會欣然公佈本集團截至2021年6月30日止六個月的未經審計簡明綜合中期業績（經審計委員會審閱），連同2020年同期的比較數字。

財務概要

	截至2021年 6月30日止 六個月 人民幣千元 (未經審計)	截至2020年 6月30日止 六個月 人民幣千元 (未經審計)	同比變動
收益	30,125	2,171	1287.4%
毛利	19,052	1,094	1641.5%
毛利率	63.2%	50.4%	12.8個百分點
除稅前虧損	(93,671)	(15,834)	491.6%
期內虧損	(93,671)	(15,834)	491.6%
母公司擁有人應佔虧損	(91,702)	(15,834)	479.2%
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）	(3.02)	(0.77)	292.2%

中期業績

董事會欣然公佈本集團截至2021年6月30日止六個月的未經審計簡明綜合中期業績如下：

中期簡明綜合損益及其他全面收益表

截至2021年6月30日止六個月

	附註	截至6月30日止六個月	
		2021年 人民幣千元 (未經審計)	2020年 人民幣千元 (未經審計)
收益	5	30,125	2,171
銷售成本		<u>(11,073)</u>	<u>(1,077)</u>
毛利		19,052	1,094
其他收入及收益	5	6,963	633
其他開支	6	(1,741)	(1)
研發成本		(32,392)	(10,608)
行政開支		(48,561)	(3,259)
銷售及分銷開支		(18,396)	(3,122)
財務成本	7	(1,241)	(571)
上市開支		<u>(17,355)</u>	<u>—</u>
除稅前虧損	8	(93,671)	(15,834)
所得稅開支	9	<u>—</u>	<u>—</u>
期內虧損及全面虧損總額		<u>(93,671)</u>	<u>(15,834)</u>
以下人士應佔：			
母公司擁有人		(91,702)	(15,834)
非控股權益		<u>(1,969)</u>	<u>—</u>
		<u>(93,671)</u>	<u>(15,834)</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)	11	<u>(3.02)</u>	<u>(0.77)</u>

中期簡明綜合財務狀況表
截至2021年6月30日

	附註	截至2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	截至2020年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
非流動資產			
廠房及設備		38,968	30,105
商譽		9,711	9,711
其他無形資產		40,900	40,900
使用權資產		37,606	22,281
預付款項、其他應收款項及其他資產， 非流動		<u>21,928</u>	<u>8,852</u>
非流動資產總值		<u>149,113</u>	<u>111,849</u>
流動資產			
存貨		11,659	8,638
貿易應收款項	12	14,676	—
預付款項、其他應收款項及其他資產， 流動		42,721	20,726
按公平值計入損益的金融資產		250,620	—
現金及銀行結餘		<u>287,373</u>	<u>632,418</u>
流動資產總值		<u>607,049</u>	<u>661,782</u>

	附註	截至2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	截至2020年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
流動負債			
貿易及其他應付款項	13	52,975	34,083
租賃負債，流動		1,061	230
政府補助，流動		1,467	1,467
合同負債		2,841	832
流動負債總額		<u>58,344</u>	<u>36,612</u>
流動資產淨值		<u>548,705</u>	<u>625,170</u>
資產總值減流動負債		<u>697,818</u>	<u>737,019</u>
非流動負債			
租賃負債，非流動		40,429	24,459
政府補助，非流動		10,567	11,300
遞延稅項負債		10,225	10,225
非流動負債總額		<u>61,221</u>	<u>45,984</u>
資產淨值		<u>636,597</u>	<u>691,035</u>
權益			
母公司擁有人應佔權益			
股本		32,233	32,233
儲備		600,509	649,135
		632,742	681,368
非控股權益		3,855	9,667
權益總額		<u>636,597</u>	<u>691,035</u>

中期簡明綜合財務資料附註

1. 公司資料

上海心瑋醫療科技股份有限公司（「本公司」）於2016年6月16日在中華人民共和國（「中國」）註冊成立為有限責任公司。於2020年12月3日，本公司根據中國公司法改制為股份有限公司。本公司的註冊辦事處為中國上海市自由貿易試驗區臨港新片區正博路356號38幢第1層、第3層。

本公司及其附屬公司（統稱「本集團」）主要從事神經介入醫療器械的研發、製造及銷售。

2. 編製基準

截至2021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號中期財務報告而編製。中期簡明綜合財務資料並無載列根據國際財務報告準則編製一整套財務報表所需的全部資料，及應與本公司日期為2021年8月10日就在香港聯合交易所有限公司（「聯交所」）主板進行本公司股份首次公開發售而刊發的招股章程附錄一會計師報告（「會計師報告」）所載本集團的財務資料一併閱讀。

除另有說明外，本中期簡明綜合財務資料以人民幣（「人民幣」）呈列，當中所有金額均約整至最接近之千位。

3. 會計政策變動

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經修訂國際財務報告準則（「國際財務報告準則」）除外。

國際財務報告準則第16號（修訂本） 2021年6月30日後與Covid-19相關的租金寬免

經修訂國際財務報告準則的性質及影響描述如下：

採用經修訂準則對本集團的中期簡明綜合財務資料並無重大財務影響。

4. 經營分部資料

分部資料

就管理而言，本集團並無按其產品劃分業務單位，本集團僅有一個可報告經營分部。管理層對本集團的經營分部的經營業績進行全盤監控，以就資源分配及績效評估作出決策。

地域資料

於報告期間，本集團的所有收益均來自位於中國內地的客戶及本集團的所有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。

5. 收益、其他收入及收益

收益分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2021年	2020年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審計)	(未經審計)
來自客戶合同的收益		
銷售醫療器械	<u>30,125</u>	<u>2,171</u>

來自客戶合同的收益

分解收益資料

	截至6月30日止六個月	
	2021年	2020年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審計)	(未經審計)
地區市場		
中國內地	<u>30,125</u>	<u>2,171</u>
確認收益的時間		
於某一時間點轉讓的貨品	<u>30,125</u>	<u>2,171</u>

其他收入及收益分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2021年	2020年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審計)	(未經審計)
其他收入		
政府補助*	1,877	387
銀行利息收入	<u>2,328</u>	<u>58</u>
	4,205	445
其他收益		
按公平值計入損益的金融資產的公平值收益	<u>2,758</u>	<u>188</u>
	<u>6,963</u>	<u>633</u>

* 政府補助主要指我們自地方政府機構收取的補貼，用於補償研究及臨床試驗活動產生的開支、獎勵開發新醫療器械及若干項目產生的資本開支。

6. 其他開支

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審計)	2020年 人民幣千元 (未經審計)
外匯虧損淨額	914	1
捐款	284	—
貿易應收款項減值	509	—
其他	34	—
	<u>1,741</u>	<u>1</u>

7. 財務成本

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審計)	2020年 人民幣千元 (未經審計)
租賃負債的利息	797	571
受限制股份購回責任的利息	444	—
	<u>1,241</u>	<u>571</u>

8. 除稅前虧損

本集團的除稅前虧損已扣除／(計入)：

	附註	截至6月30日止六個月	
		2021年 人民幣千元 (未經審計)	2020年 人民幣千元 (未經審計)
銷售成本		11,073	1,077
研發成本		32,392	10,608
貿易應收款項減值	6	509	—
廠房及設備折舊		2,853	2,331
使用權資產折舊		2,129	1,716
政府補助	5	(1,877)	(387)
銀行利息收入	5	(2,328)	(58)
按公平值計入損益的金融資產的公平值收益	5	(2,758)	(188)
上市開支		17,355	—
並未計入租賃負債計量的租賃付款		23	—
核數師酬金		332	20
僱員福利開支			
— 獨立非執行董事的袍金		222	—
— 工資、薪金及津貼		19,247	5,267
— 退休計劃供款		3,119	543
— 員工福利開支		1,064	205
— 股權結算股份獎勵開支		39,233	1,436
匯兌差額淨額	6	914	1
捐贈	6	284	—

9. 所得稅

中國內地的企業所得稅根據於2008年1月1日批准及生效的《中華人民共和國企業所得稅法》釐定的應課稅利潤按25%的法定稅率計提撥備。

瑋銘醫療器械(上海)有限公司於2021年1月獲認可為「中國(上海)自由貿易試驗區臨港新片區重點產業企業」並有權於自2020年起三年期間享有15%的優惠所得稅稅率。

於中期簡明綜合財務資料所示期間內，由於本集團的中國附屬公司並無估計應課稅溢利，故並無就中國企業所得稅計提撥備。

由於該等虧損及暫時差額乃由已錄得虧損一段時間的本集團所產生，且認為不大可能出現可用以抵銷稅項虧損的應課稅溢利，故並無就該等虧損及暫時差額確認遞延稅項資產。

10. 股息

截至2021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，亦無自報告期末起擬派付任何股息（截至2020年6月30日止六個月：無）。

11. 母公司普通股權持有人應佔每股虧損

於2020年12月3日，本公司轉制為股份有限公司，及合共28,000,000股每股面值人民幣1.00元的普通股根據當日登記於本公司各股東名下的實繳資本發行及配發予該等股東。轉換為每股面值人民幣1.00元的普通股乃於截至2020年6月30日止六個月追溯應用，以計算每股基本虧損。

每股基本虧損金額根據母公司普通股權持有人應佔期內虧損及於截至2021年及2020年6月30日止六個月已發行普通股的加權平均數計算。

由於股份獎勵計劃對所呈列之每股基本虧損金額具反攤薄作用，故並無就截至2021年及2020年6月30日止六個月所呈列之每股基本虧損金額作出調整。

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	
	2021年	2020年
	(未經審計)	(未經審計)
<u>虧損</u>		
計算每股基本虧損所用之母公司普通股權 持有人應佔虧損(人民幣千元)	<u>(91,702)</u>	<u>(15,834)</u>
<u>股份</u>		
計算每股基本虧損所用之期內已發行普通股的 加權平均數	<u>30,376,516</u>	<u>20,661,679</u>
每股虧損(基本及攤薄)(每股人民幣元)	<u>(3.02)</u>	<u>(0.77)</u>

12. 貿易應收款項

於各報告期末，貿易應收款項按發票日期及扣除虧損撥備的賬齡分析如下：

	2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2020年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
於六個月內	14,676	—
	<u>14,676</u>	<u>—</u>

13. 貿易及其他應付款項

	2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2020年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
貿易應付款項	4,636	586
應計開支	2,125	6,415
應付職工薪酬	8,678	3,483
其他應繳稅項	794	307
應計上市開支	17,214	7,764
其他應付款項	3,845	289
受限制股份購回責任	15,683	15,239
	<u>52,975</u>	<u>34,083</u>

於各報告期末，貿易應付款項按發票日期的賬齡分析如下：

	2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2020年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
於三個月內	4,636	578
六至十二個月	—	7
一至兩年	—	1
	<u>4,636</u>	<u>586</u>

14. 承擔

本集團於各有關期間末有以下資本承擔：

	2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2020年 12月31日 人民幣千元 (經審計)
已訂約，但未計提撥備： 租賃物業裝修	<u>8,235</u>	<u>7,666</u>

管理層討論及分析

I. 業務

概覽

我們是一家創新型神經介入醫療器械公司，依托廣泛覆蓋腦卒中治療及預防的產品組合，我們在中國神經介入市場佔據領導地位。憑藉我們在研發、生產及商業化方面的能力，我們致力通過商業化在研產品，降低中國乃至全球的腦卒中死亡率並改善預後。此外，我們正在中國的神經介入醫療器械及其他相關的血管內治療領域推出具有創新在研產品和高增長潛力市場的開創性項目。

產品及管線

截至本公告日期，我們的產品組合廣泛，在中國擁有七款NMPA批准產品及16款在研產品。我們的組合從治療及預防缺血性腦卒中（涵蓋急性缺血性腦卒中及顱內動脈狹窄）擴大到出血性腦卒中的治療，包括國內首個商業化的全套支架取栓術器械，以及可能是全球首個用於顱內動脈狹窄治療的雷帕霉素顱內藥物洗脫球囊導管，該產品適用創新醫療器械特別審查程序，截至本公告日期，我們已完成患者入組。下圖概述截至本公告日期，我們內部開發的產品及在研產品的開發狀況：



我們的主要神經介入產品及在研產品

缺血性腦卒中取栓器械

核心產品 – Captor™ 取栓器械 (「Captor」) 用於微創取栓術，為因大血管閉塞引致急性缺血性腦卒中(AIS)的患者 (AIS-LVO患者) 移除腦血管中的血栓或血塊。在安置器械後，通過在閉塞的血管中收集並擷取目標血栓而恢復血液流動。NMPA認可的Captor適應症是對發病後8小時內不適合接受靜脈溶栓(IVT)治療或對IVT治療無反應的AIS-LVO患者進行血栓清除，亦可根據患者適應症結合IVT使用。

我們於2019年12月向NMPA遞交Captor的註冊申請，並於2020年8月收到NMPA的批文，該產品乃成為國內首款取得NMPA批文的多點顯影取栓支架，於2020年12月開始在中國銷售。

截至本公告日期，我們正籌備新增不同長度及直徑的產品模型，同時升級Captor以擴大適應症範圍。我們現正評估Captor推出海外市場的機會，並計劃在美國及歐洲申請註冊。

我們最終未必能夠就Captor成功開發新的適應症及規格並擴大海外市場。

除Captor外，我們有三款商業化產品，分別為ExtraFlex™遠端通路導管、SupSelek™微導管及Fullblock™封堵球囊導管，當與Captor結合使用時，可共同形成用於支架取栓術的產品套裝。

抽吸導管及抽吸泵用於抽吸取栓術，為AIS-LVO患者檢索血栓並恢復閉塞腦血管的血流。於2020年第四季度，我們提交抽吸導管及抽吸泵的NMPA註冊申請。我們的抽吸泵於2021年7月取得NMPA批文，而截至本公告日期，抽吸導管正在接受NMPA的註冊審核。

顱內動脈狹窄治療器械

顱內藥物洗脫球囊導管（顱內DEB）用於向病變部位輸送抑制擴散的藥物，防止纖維化和血管閉塞。我們於2020年5月開始顱內DEB的註冊臨床試驗。截至本公告日期，我們的顱內DEB正在進行註冊臨床試驗，並已完成招募患者，且適用創新醫療器械特別審查程序。我們計劃於2022年完成試驗、提交NMPA註冊申請並取得NMPA批文。

缺血性腦卒中預防器械

核心產品 — 左心耳封堵器是永久性植入非瓣膜性房顫(AF)患者左心耳開口處的腦卒中預防器械，以防止左心耳血栓分離，引起栓塞。左心耳封堵手術為療效確切的單次手術治療方案，尤其適用於不適合長期口服抗凝治療且出血性併發症風險較高的患者。我們已於2020年12月完成臨床試驗，並於2021年5月獲NMPA認可進行註冊審查。我們預期將於2021年第四季度取得NMPA批文，並於2022年第二季度開始銷售。

我們最終未必能成功開發並營銷左心耳封堵器。

出血性腦卒中治療器械

栓塞彈簧圈可以於動脈瘤位置釋放，充盈動脈瘤，使動脈瘤與正常血流循環分隔，防止動脈瘤進一步擴張和破裂。截至本公告日期，我們的栓塞彈簧圈正在進行註冊臨床試驗。我們預期於2022年提交NMPA註冊申請並取得NMPA批文。

血流重建支架搭橋連接動脈瘤頸部，用以支撐放置於動脈瘤的彈簧圈。截至本公告日期，我們已完成血流重建支架的產品設計及型式試驗。我們預期將向NMPA提交註冊申請，並計劃於2022年取得NMPA批文。

血管通路器械

我們亦在開發用於介入手術的多種血管通路器械，包括我們的封堵止血器。我們預期於2021年就封堵止血器、微導絲及支撐導管獲得NMPA批文。

此外，我們有七款處於設計階段的其他在研產品，涵蓋了神經介入醫療器械不同產品類別，進一步完善我們用於治療及預防腦卒中的全套產品組合，包括我們的血流導向裝置及栓塞輔助球囊。

有關我們產品及在研產品的詳情，請參閱日期為2021年8月10日的招股章程（「招股章程」）。

研發

利用本身開發神經介入器械的先進的技術及工程技巧，我們已建成研發平台。我們的五個技術平台全面覆蓋產品研發、製造和品質控制。

除我們的五個技術平台（即支架製作及加工平台、導管技術開發製造平台、球囊技術開發製造平台、編織技術開發製造平台以及介入產品質量平台）外，我們計劃建立及開發更多的技術平台，包括藥械組合平台以及有源醫療器械平台。

截至本公告日期，我們在中國擁有42項註冊專利，包括8項發明專利及34項實用新型專利。截至同日，我們在中國有58項專利申請正在審理中，包括53項發明專利、4項實用新型專利及1項外觀設計專利。

製造

截至本公告日期，我們在位於上海張江租賃物業及總建築面積約為1,784.1平方米的生產設施進行生產活動。截至本公告日期，我們在臨港新片區的總部中心已經開始運作，我們計劃在未來數月內為我們的商業化產品在臨港生產設施申請生產許可證。

我們計劃在臨港新片區建設更多的生產設施，以滿足未來對我們產品不斷增長的需求。

商業化

我們於中國銷售所有產品。我們已打造一支由經驗豐富的銷售人員組成的內部銷售及營銷團隊。截至2021年6月30日，我們的銷售及營銷團隊由65名僱員組成。我們還在繼續擴大我們的銷售及營銷隊伍。

截至本公告日期，我們已建立一個由80多家分銷商組成的成熟、廣泛及不斷增長的分銷網絡，覆蓋中國29個省逾1,400家醫院。我們的商業化產品獲准在中國大多數省份銷售，從而為我們的收益增長奠定了堅實的基礎。

知識產權侵權索賠

於2021年4月，我們收到浙江省寧波市中級人民法院關於美敦力公司（一家在美國註冊成立的醫療技術公司）針對我們提出的若干知識產權侵權索賠的通知。有關詳情，請參閱招股章程。截至本公告日期，並無有關該索賠的重大更新。

未來及前景

我們矢志成為全球神經介入醫療器械市場無可爭議的領導者。為實現此目標，我們計劃實施如下策略：

- 繼續擴大我們腦卒中取栓術器械產品套裝的銷售，並迅速推動註冊階段在研產品的商業化；
- 完善和補足我們的產品管線，進一步豐富我們全套腦卒中治療產品的品類；
- 進一步完善我們的綜合研發基礎設施和製造能力；及
- 選擇性地開展潛在合夥及全球合作，藉以把握市場機遇。

II. 財務回顧

我們於2020年第一季度開始商業化SupSelek™微導管及ExtraFlex™遠端通路導管方開始產生收益。因此，我們自成立以來各報告期間錄得虧損淨額。截至2020年及2021年6月30日止六個月，我們產生虧損淨額分別為人民幣15.8百萬元及人民幣93.7百萬元。我們預期，隨著我們繼續投資研發管線產品、尋求管線產品的監管批准及商業化管線產品，於可見的未來將繼續錄得虧損淨額。

收益

截至2021年6月30日止六個月，我們的所有收益均產生自銷售ExtraFlex™遠端通路導管、SupSelek™微導管、Captor™取栓器械及Fullblock™封堵球囊導管。下表載列我們於所示期間的收益明細：

	截至2021年6月30日 止六個月 (未經審計)		截至2020年6月30日 止六個月 (未經審計)	
	人民幣千元	%	人民幣千元	%
ExtraFlex™遠端通路導管	19,589	65	1,900	88
Captor™取栓器械	9,929	33	—	—
其他*	607	2	271	12
總計	30,125	100.0	2,171	100.0

* 包括SupSelek™微導管及Fullblock™封堵球囊導管。截至2020年6月30日止六個月，Fullblock™封堵球囊導管並無產生收益，因其於2021年4月商業化。

收益由截至2020年6月30日止六個月的人民幣2.2百萬元增加1,287.4%至截至2021年6月30日止六個月的人民幣30.1百萬元，主要由於ExtraFlex™遠端通路導管產生的收益增加及2020年12月Captor™取栓器械的商業化。

銷售成本

銷售成本由截至2020年6月30日止六個月的人民幣1.1百萬元大幅增加至截至2021年6月30日止六個月的人民幣11.1百萬元，與收益增幅一致。

毛利及毛利率

由於上述，我們的毛利由截至2020年6月30日止六個月的人民幣1.1百萬元大幅增加至截至2021年6月30日止六個月的人民幣19.1百萬元。毛利率按毛利除以收益計算。我們的毛利率由截至2020年6月30日止六個月的50.4%上升至截至2021年6月30日止六個月的63.2%，主要是由於2020年12月商業化的Captor賺取相對較高的毛利率。

其他收入及收益

其他收入及收益由截至2020年6月30日止六個月的人民幣0.6百萬元增加至截至2021年6月30日止六個月的人民幣7.0百萬元，主要由於(i)與我們融資活動有關的現金及銀行結餘增加導致銀行利息收入增加，(ii)我們的政府補助增加，及(iii)投資於理財產品導致按公平值計入損益的金融資產的公平值收益增加。

研發成本

研發成本由截至2020年6月30日止六個月的人民幣10.6百萬元增加至截至2021年6月30日止六個月的人民幣32.4百萬元，主要由於我們就神經介入醫療在研器械產生的成本增加。

下表載列我們研發成本的明細：

	截至6月30日止六個月	
	2021年	2020年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審計)	(未經審計)
員工成本	13,346	4,430
折舊及攤銷	1,354	2,072
第三方承包成本	11,545	2,226
原材料及耗材	4,777	1,319
其他	1,370	561
總計	32,392	10,608

行政開支

行政開支由截至2020年6月30日止六個月的人民幣3.3百萬元增加至截至2021年6月30日止六個月的人民幣48.6百萬元，主要由於授予管理人員及員工的股權結算股份獎勵開支增加以激勵主要管理人員及員工。

銷售及營銷開支

銷售及營銷開支由截至2020年6月30日止六個月的人民幣3.1百萬元增加至截至2021年6月30日止六個月的人民幣18.4百萬元，主要由於員工成本及市場開發開支增加，主要與下述因素有關：(i)新增商業化產品，及(ii)後續產品的推廣，為其一旦獲批後的銷售及分銷鋪平道路。

其他開支

截至2021年6月30日止六個月，我們產生其他開支人民幣1.7百萬元，主要與匯兌虧損以及貿易及其他應收款項減值有關。

財務成本

財務成本由截至2020年6月30日止六個月的人民幣0.6百萬元增加至截至2021年6月30日止六個月的人民幣1.2百萬元，主要由於有關2020年8月授出若干股本權益的受限制股份購回責任的利息及租賃負債利息增加。

上市開支

截至2021年6月30日止六個月，我們產生的上市開支為人民幣17.4百萬元，而截至2020年6月30日止六個月為零。

資產負債比率

資產負債比率按總負債除以總股權乘以100.0%計算。截至2021年6月30日，我們的資產負債比率由截至2020年12月31日的12.0%增加至18.8%。

流動資金及財務來源

自成立以來，我們主要依靠股東的出資及股權融資作為流動資金的主要來源。我們亦自現有商業化醫療器械產品的銷售收益產生現金。我們的管理層監察現金及銀行結餘，並將其維持被視為恰當的水平，以為營運提供資金及緩減現金流量波動的影響。隨著我們的業務發展及擴張，我們預期通過提高現有商業化產品的銷售收益及通過推出新產品，從運營活動中取得更多現金淨額。

截至2021年6月30日，我們的現金及銀行結餘為人民幣287.4百萬元，較截至2020年12月31日的人民幣632.4百萬元（經審計）減少54.6%。減少主要由於購買保本理財產品。

截至2021年6月30日，我們的流動資產淨值為人民幣548.7百萬元，而截至2020年12月31日為人民幣625.2百萬元（經審計）。

為提高手頭現金短期使用效率，我們繼續投資於一間中國商業銀行發行的保本理財產品，為我們產生相對低風險的收入。相關理財產品的預期回報介於每年1.60%至3.46%。相關理財產品可隨時贖回。我們將該投資確認為按公平值計入損益的金融資產並根據我們的內部政策管理該投資。截至2021年6月30日，我們按公平值計入損益的金融資產錄得人民幣250.6百萬元，而截至2020年12月31日為零。有關按公平值計入損益的金融資產的詳情，請參閱招股章程。

資本開支

截至2021年6月30日止六個月，我們的資本開支總額約為人民幣23.5百萬元，用於購買設備及機器。

或然負債

截至2021年6月30日，我們並無任何重大或然負債。

重大收購及出售事項

截至2021年6月30日止六個月，我們並無進行任何重大收購及出售事項。

報告期間後事項

於2021年8月20日，我們成功完成在聯交所主板上市。我們以每股H股171.00港元的價格在全球共發行6,601,850股H股（假設超額配股權未獲行使），籌集共約1,128.9百萬港元（相當於人民幣941.8百萬元）（經扣除包銷費、佣金及相關開支前）。與首次全球發售有關的穩定價格期將於2021年9月12日結束。有關穩定價格行動及超額配股權的資料將於適當時候刊發。

除上文所披露者外，自2021年6月30日至本公告日期，本公司並不知悉任何重大期間後事項。

外匯風險

我們面臨外匯風險，主要因以美元計值的銀行現金產生。我們目前並無外幣對沖政策。然而，我們的管理層會監察外匯風險，並會在日後有需要時考慮採取適當的對沖措施。

僱員及薪酬政策

截至2021年6月30日，我們合計僱用220名僱員，全部均駐於中國。

根據相關中國勞動法，我們與僱員訂立了個人僱傭合同，涉及年期、工資、獎金、僱員福利、工作場所安全、保密責任及解僱理由等事宜。

為保持於勞動市場的競爭力，我們為僱員提供多種激勵及福利。我們為管理層員工及其他僱員投資繼續教育及培訓項目，包括內部及外部培訓，以提高彼等的技能及知識。我們亦為僱員特別是主要僱員提供具競爭力的薪資及股票激勵計劃。我們認為，我們為員工帶來的利益、工作環境和發展機遇有助於維持良好的員工關係和提升員工留任率。

投資及資本資產的未來計劃

除本公告所披露者外，於本公告日期，我們並未授權任何重大投資或資本資產收購的計劃。

企業管治及其他資料

中期股息

董事會不建議就截至2021年6月30日止六個月向股東派付中期股息。

所得款項用途

本公司自首次全球發售（假設超額配股權未獲行使）收取的所得款項約為1,128.9百萬港元（相當於人民幣941.8百萬元）（經扣除有關首次全球發售活動的包銷費、佣金及相關開支前）。與首次全球發售有關的穩定價格期間將於2021年9月12日結束。有關穩定行動及超額配股權的資料將適時公佈。

截至2021年6月30日止六個月，本公司並無使用任何所得款項淨額。本公司擬按照招股章程中「未來計劃及所得款項用途」一節所述的相同方式及比例使用所得款項淨額。有關所得款項用途的詳情，請參考本公司將於適當時候刊發的2021年中期報告。

購買、出售或贖回上市證券

因本公司截至2021年6月30日並未在聯交所上市，截至2021年6月30日止六個月內，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司的任何上市證券。

董事及監事進行證券交易的標準守則

本公司已採納一套有關董事及監事進行證券交易的行為守則，其條款不遜於上市規則附錄十所載標準守則的規定標準。本公司已向全體董事及監事作出具體查詢，確認彼等於報告期間內一直遵守本公司有關董事及監事進行證券交易的行為守則。

遵守企業管治守則

本公司已採納及應用上市規則附錄十四所載的企業管治守則所載的原則及守則條文。

王國輝先生為本公司董事長兼首席執行官。王先生在醫療器械行業擁有豐富經驗，自本公司發展初期起一直擔任總經理，負責本集團的整體管理。儘管此舉將偏離上市規則附錄十四所載守則的守則條文第A.2.1條，惟董事會認為，將董事長及首席執行官職責全歸屬於王先生，有利於確保本公司貫徹領導，並提升本公司整體戰略規劃的效益及效率。董事會的運作確保權力及授權分佈均衡，而董事會乃由經驗豐富的多元化人才組成。董事會現時由四名非執行董事、三名獨立非執行董事及兩名執行董事組成，因此其組成具有高度獨立性。

除上述所披露者外，截至2021年6月30日止六個月，本公司嚴格遵守企業管治守則的強制性守則條文。

審計委員會

審計委員會由全體三名獨立非執行董事組成，分別為龔平先生（主席）、丁魁先生及馮向前先生，其職權範圍符合上市規則第3.21條。

審計委員會已審閱及檢討本集團採納的會計原則及慣例，並已與管理層討論有關內部監控、風險管理及財務報告的事宜，包括檢討本集團截至2021年6月30日止六個月的未經審計簡明綜合中期財務業績。審計委員會認為，截至2021年6月30日止六個月的中期財務業績符合相關會計準則、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

本公告刊載於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.strokemedical.com)。

於報告期間載有上市規則規定之所有資料的中期報告將適時寄發予股東並刊載於聯交所及本公司網站。

釋義

「審計委員會」	指	董事會審計委員會
「董事會」	指	本公司董事會
「中國」	指	中華人民共和國，惟就本公告及僅作為地區參考而言，除文義另有所指外，不包括香港、中國澳門特別行政區及台灣
「本公司」	指	上海心瑋醫療科技股份有限公司，一間於中國註冊成立的股份有限公司，其H股於香港聯交所上市(股份代號：6609)
「企業管治守則」	指	上市規則附錄十四所載的企業管治守則
「董事」	指	本公司董事
「GMP」	指	藥品生產質量管理規範，質量保證的一部分，確保醫藥產品按符合其預期用途及產品規格要求的質量標準持續被生產及控制

「本集團」或「我們」	指	本公司及其附屬公司
「H股」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的境外上市外資股，其於聯交所上市及以港元認購及交易
「港元」	指	港元，香港法定貨幣
「香港」	指	中國香港特別行政區
「國際財務報告準則」	指	國際財務報告準則
「上市規則」	指	聯交所證券上市規則（經不時修訂或補充）
「標準守則」	指	上市規則附錄十所載的上市發行人董事進行證券交易的標準守則
「NMPA」	指	國家藥品監督管理局及其前身國家食品藥品監督管理總局
「招股章程」	指	本公司於2021年8月10日刊發的有關其香港公開發售的招股章程
「報告期間」	指	2021年1月1日起至2021年6月30日止六個月期間
「人民幣」	指	人民幣元，中國法定貨幣
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「監事」	指	本公司監事會的監事

承董事會命
上海心瑋醫療科技股份有限公司
董事長
王國輝

中國上海，2021年8月30日

於本公告日期，執行董事為王國輝先生及張坤女士；非執行董事為丁魁先生、劉彥斌先生、陳剛先生及歐陽翔宇先生；及獨立非執行董事為郭少牧先生、馮向前先生及龔平先生。