

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倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。

本公告包含涉及風險及不確定因素的前瞻性陳述。歷史事實陳述以外的所有陳述均屬前瞻性陳述。該等陳述涉及已知及未知的風險、不確定因素及其他因素，當中部分因素屬本公司控制範圍以外，可能會導致實際業績、表現或成果與前瞻性陳述所明示或暗示者大相徑庭。閣下不應依賴前瞻性陳述作為未來事件的預測。本公司並無責任更新或修改任何前瞻性陳述（不論因新增資料、未來事件或其他方面）。



Ocumension Therapeutics

歐康維視生物

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1477)

截至2022年12月31日止年度全年業績公告

本公司董事會欣然宣佈，本集團截至2022年12月31日止年度的經審核綜合全年業績連同截至2021年12月31日止年度的比較數字如下。本集團於報告期間的綜合財務報表已獲審核委員會審閱及本公司核數師德勤•關黃陳方會計師行審核。

在本公告內，「我們」指本公司及本集團（如文義另有所指）。本公告內若干金額及百分比數字已經約整，或四捨五入至小數點後一個或兩個位。如任何圖表或其他地方內的總計額與當中所列的數額有任何差異，乃因約整所致。

業務概覽

於報告期內，我們產品管線已擴充至24個藥物資產，其中六種候選藥物已處於臨床III期試驗階段，涵蓋所有主要的眼前及眼後段疾病。我們的候選藥物覆蓋葡萄膜炎、小兒近視、結膜炎、青光眼、wAMD及DME等諸多眼科用藥急需領域。我們在III期臨床試驗的重大進展使我們在中國眼科創新藥領域佔據領先地位，是目前在CDE登記進行III期臨床試驗的創新眼科藥物數量最多的企業之一。

於報告期內，公司臨床研發項目斬獲多項重要里程碑。在報告期內及直至本公告日期，我們的核心產品OT-401（氟輕鬆玻璃體內植入劑，商品名稱：優施瑩®）的NDA已正式獲得NMPA批准，以真實世界研究數據及海外臨床數據在中國獲批上市；公司首個自研產品康文涓®（OT-601，鹽酸莫西沙星滴眼液）在中國獲得了產品註冊證書；OT-1001（ZERVIAE®，0.24%西替利嗪滴眼液）的III期臨床試驗，已達到其主要臨床終點指標並取得了積極的結果；OT-101（0.01%硫酸阿托品滴眼液）已完成全球III期隨機、雙盲、安慰劑對照、平行組、多中心臨床試驗在中國的患者入組；OT-502（地塞米松植入劑）的真實世界研究正穩步進行；及我們研發的治療乾眼症1類新藥OT-202（酪氨酸激酶抑制劑）成功完成I期臨床試驗。作為目前中國眼科藥物處於III期臨床數量最多的創新藥企之一，我們致力於持續加強我們的競爭優勢，並堅定不移地為商業化管線提供源源不斷的動力。

報告期內，儘管COVID-19疫情仍存在區域性及全國性反覆，影響醫院就診及眼科治療，但隨著疫情逐漸好轉，公司仍展現出較強的韌性。公司的商業化產品實現營業收入人民幣159.0百萬元，較截至2021年12月31日止年度增長183.1%。公司持續加速藥物在中國眼科市場的醫院滲透，覆蓋全國8,171家醫院，其中三級醫院為1,384家。憑藉由191名僱員組成的商業團隊，我們已經實現了全國範圍的商業網絡覆蓋。

報告期內，我們在蘇州工廠仍然將重心放在埃美丁®等產品的中試及驗證批生產，並持續進行從其他工廠轉移至蘇州工廠的歐沁®（玻璃酸鈉滴眼液）等產品的生產。

財務概要

本集團收益由截至2021年12月31日止年度的人民幣56.1百萬元增加至截至2022年12月31日止年度的人民幣159.0百萬元。該增加乃主要歸因於(i)我們核心產品優施瑩®商業化後，其銷售收入大幅增加；(ii)我們銷售其他眼科產品（包括歐沁®、埃美丁®及酒石酸溴莫尼定滴眼液）所得的收益增加，這主要是由於醫院營銷及推廣該等產品的進展順利；(iii)醫藥產品推廣服務所得的收益增加，尤其是本集團向暉致提供的有關適利達®（拉坦前列素滴眼液）及適利加®（拉坦噻嗎滴眼液）的推廣服務所產生的收入增加；及(iv)有關埃美丁®及貝特舒®的以銷售為基礎的特許權使用費收入增加。

截至2022年12月31日止年度，我們錄得經調整虧損淨額人民幣180.7百萬元（非國際財務報告準則調整），較截至2021年12月31日止年度的人民幣187.0百萬元減少人民幣6.3百萬元，乃主要歸因於毛利增加，此乃由於眼科產品銷售及醫藥產品推廣服務所得的收益增加。

於報告期內，我們錄得的研發開支為人民幣184.3百萬元，較截至2021年12月31日止年度的人民幣169.1百萬元增加9.0%，此乃主要由於員工成本增加。

截至2022年12月31日，我們擁有銀行結餘及現金約人民幣1,314.4百萬元。

公司概覽

概覽

我們是一家中國眼科醫藥平台公司，致力於識別、開發和商業化同類首創或同類最佳的眼科療法。我們的願景是提供世界一流的藥物整體解決方案，以滿足中國眼科醫療的巨大需求缺口。我們相信，我們具有明顯先發優勢的平台將令我們在中國眼科業界保持領先地位。

截至本公告日期，我們的產品組合中有24種藥物資產，並已建立起全面及涵蓋所有主要的眼前及眼後段疾病的眼科藥物管線，其中六種候選藥物已處於臨床III期試驗階段。下表概述我們的產品組合及截至2022年12月31日的各項資產狀況：

項目	作用機制	適應症	商業權益	許可方夥伴	臨床前	I/II期臨床	III期臨床	新藥申請
OT-401 (YUTIQ®)	氟經玻璃體內植入劑	累及後段的慢性非感染性葡萄膜炎	大中華區、韓國及東南亞 11個國家	EYEPOINT				已商業化 美國獲批(EyePoint)
OT-1004 (埃美丁®)	富馬酸依美斯汀滴眼液	過敏性結膜炎	中國內地	NOVARTIS				已商業化
OT-305 (貝特舒®)	鹽酸他洛爾滴眼液	青光眼及高眼壓症	中國內地	NOVARTIS				已商業化
OT-306 (適利達®)	拉坦前列素滴眼液	青光眼及高眼壓症	中國內地	VIATRIS				已商業化
OT-307 (適利加®)	拉坦噁嗎滴眼液	青光眼及高眼壓症	中國內地	VIATRIS				已商業化
OT-1005 (愛賽平®)	鹽酸氮卓斯汀滴眼液	過敏性結膜炎	中國內地	VIATRIS				已商業化
OT-204 (歐沁®) ¹	玻璃酸鈉滴眼液	乾眼症	中國內地	匯恩蘭德 HUONLAND				已商業化
OT-303 ²	酒石酸溴莫尼定滴眼液	青光眼及高眼壓症	中國內地	匯恩蘭德 HUONLAND				已商業化
OT-402 (維達達爾®)	注射用維替泊芬	繼發的脈絡膜新生血管形成	中國內地	CHEPLAPHARM				商業權益
OT-601 (康文消®)	鹽酸莫西沙星滴眼液	細菌性結膜炎	全球					已商業化
OT-101	低濃度阿托品滴眼液	控制近視進展	全球			全球		
OT-301 (NCX 470®)	一氧化氮供體與前列腺素合成的新化合物滴眼液	青光眼及高眼壓症	大中華區、韓國及東南亞 12個國家	nicox		全球		
OT-1001 (ZERVIATE®)	鹽酸西替利嗪滴眼液	過敏性結膜炎	大中華區及東南亞11個國家	nicox		中國		美國獲批(Nicox)
OT-702	阿柏西普類似藥	濕性老年黃斑變性	中國內地			中國		
OT-703	氟經玻璃體內植入劑	糖尿病黃斑水腫	大中華區、韓國及東南亞 11個國家	Alimera		中國		美國獲批(Alimera)
OT-502 (DEXYCU®)	地塞米松植入劑	術後炎症	大中華區、韓國及東南亞 11個國家	EYEPOINT		中國		美國獲批(EyePoint)
OT-202	酪氨酸激酶抑制劑	乾眼症	全球			中國		
OT-503 (NCX 4251®)	丙酸氟替卡松納米晶體	睜綠炎	大中華區	nicox		中國		美國II期臨床完成(Nicox)
OT-701	雷珠單抗類似藥	濕性老年黃斑變性	大中華區	SENJU		中國		日本獲批(Senju和GTS)
OT-601-C	莫西沙星-地塞米松混懸液	術後炎症	全球			中國		
OT-302	乙酰唑胺	急性青光眼	全球			中國		
OT-1301	環孢素植入劑	角膜移植手術排斥	全球			中國		
OT-1601	幹細胞	視網膜色素上皮變性及干性老年性黃斑變性	大中華區	SanBio		中國		
OT-1602	幹細胞	視神經炎	大中華區	SanBio		中國		

1. 我們自匯恩蘭德購得歐沁®，並有權獲得歐沁®的所有藥品註冊證書及相關數據。目前歐沁®已經註冊為歐沁®的藥品上市許可持有人。
 2. 我們是酒石酸溴莫尼定滴眼液在中國內地的獨家銷售代理商，匯恩蘭德是酒石酸溴莫尼定滴眼液的藥品註冊商和註冊生產企業。
 3. 在開始III期臨床試驗之前，可能無需進行II期和III期臨床試驗。
 4. 在開始III期臨床試驗之前，可能無需進行II期臨床試驗。

■ 引進/收購 ■ 自主研發

管理層討論及分析

業務回顧

報告期內，我們已在管線產品及業務運營方面取得重大進展，包括如下里程碑與成就：

研發表現

報告期內，國內新冠疫情有所反覆，這對臨床研發項目的整體進程提出了挑戰，但公司臨床試驗研發管線產品仍斬獲多項重要里程碑，彰顯公司強大的臨床研發實力。在報告期內及直至本公告日期，我們的核心產品OT-401（氟輕鬆玻璃體內植入劑，商品名稱：優施瑩®）的NDA已正式獲得NMPA批准，以真實世界研究數據及海外臨床數據在中國獲批上市；公司首個自研產品康文涓®（OT-601，鹽酸莫西沙星滴眼液）在中國獲得了產品註冊證書；OT-1001（ZERVIA®，0.24%西替利嗪滴眼液）的III期臨床試驗，已達到其主要臨床終點指標並取得了積極的結果；OT-101（0.01%硫酸阿托品滴眼液）已完成全球III期隨機、雙盲、安慰劑對照、平行組、多中心臨床試驗在中國患者入組；OT-502（地塞米松植入劑）真實世界研究正穩步進行；及我們研發的治療乾眼症1類新藥OT-202（酪氨酸激酶抑制劑）成功完成I期臨床試驗。作為目前中國眼科藥物處於III期臨床數量最多的創新藥企之一，我們致力於持續加強我們的競爭優勢，並堅定不移地為商業化管線提供源源不斷的動力。

2022年6月21日，我們宣佈優施瑩®的NDA正式獲NMPA批准，用於治療慢性NIU-PS，並在中國商業化。優施瑩®是我們管線中第一款獲批上市的新藥，該藥的獲批填補了國內葡萄膜炎治療領域的空白，滿足了該治療領域巨大的未被滿足的臨床需求。研究數據顯示，在真實世界診斷環境中，OT-401能夠顯著降低慢性NIU-PS患者的復發率及疾病負擔，同時提高視力。OT-401的安全性也十分良好。植入OT-401的患者全身系統性用藥、眼局部激素用量明顯下降，黃斑水腫明顯緩解。整個隨訪期間安全性良好，未發生任何非預期的嚴重的不良事件。

我們主要候選藥物的研發進展

- OT-101 (0.01% 硫酸阿托品滴眼液)

2023年2月1日，一款用於治療兒童近視進展的自研新藥OT-101 (0.01% 硫酸阿托品滴眼液) 已完成在中國區域的170名患者的全球III期隨機、雙盲、安慰劑對照、平行組、多中心臨床試驗入組。

我們預計將於2023年上半年完成全球所有患者入組。

- OT-1001 (ZERVIA[®]，0.24% 西替利嗪滴眼液)

報告期內，具有抗敏特性的強效及高選擇性組胺H-1受體拮抗劑OT-1001 (0.24% 鹽酸西替利嗪滴眼液) 的III期臨床試驗已達到主要臨床終點並取得積極結果。OT-1001的III期臨床試驗被設計成一項隨機、盲態、陽性對照、平行多中心臨床試驗，以評估0.24% 鹽酸西替利嗪滴眼液用於中國過敏性結膜炎患者的安全性和有效性。中國多個臨床站點隨機分配共296名患者，發現OT-1001在第14天訪視前24小時內眼癢評分與基線相比的變化達到主要療效終點。OT-1001安全性、耐受性良好，與0.05% 富馬酸依美斯汀滴眼液相比，發生不良事件的患者比例無差異。

我們預計將於2023年向CDE遞交OT-1001的NDA。

- OT-702 (阿柏西普生物類似藥)

報告期內，我們全力推進OT-702 (一種重組人血管內皮生長因子受體 - 抗體融合蛋白眼用注射液) III期臨床試驗中心的啟動，並進一步推動臨床試驗患者的招募流程。我們已於2023年3月完成OT-702在中國的III期臨床試驗的所有患者入組。

- OT-502 (地塞米松植入劑)

報告期內，治療術後炎症適應症新藥OT-502 (地塞米松植入劑) 在中國醫科大學附屬醫院第四醫院完成首例受試者入組。OT-502亦獲海南省藥監局批准在博鰲超級醫院試點銷售，以應對迫切的醫療需求。同時，OT-502亦被CDE批准在博鰲樂城先行區開展其真實世界研究，該研究已在穩步進行中。

- OT-202 (酪氨酸激酶抑制劑)

2023年2月，由我們開發的I類治療乾眼症新藥OT-202 (酪氨酸激酶抑制劑)的I期臨床試驗已經順利完成。OT-202的I期臨床試驗被設計為一項單次／多次給藥在中國健康成人受試者中的隨機、雙盲、安慰劑對照的安全性、耐受性及藥代動力學特性的臨床試驗。在I期臨床試驗中，OT-202在健康成年受試者中表現出良好的安全性和耐受性特徵。2023年2月23日，OT-202的II期臨床試驗研究已在研究者會議上成功啟動，OT-202的II期臨床試驗研究已取得中期進展。

我們預計將於2023年繼續進一步推進II期臨床。

- OT-703 (ILUVIEN®，氟輕鬆醋酸酯玻璃體植入劑)

2022年9月22日，一款用於治療DME的可注射、非生物降解的氟輕鬆醋酸酯玻璃體植入劑OT-703 (0.19mg 氟輕鬆玻璃體內植入劑) 在海南博鰲超級醫院國際眼視光眼科中心完成特許首例患者注射，溫州醫科大學眼視光醫院集團寧波市眼科醫院易全勇教授親自為一名患者注射了OT-703。

我們最終未必能成功開發及／或銷售核心產品及／或候選藥物。

商業化表現

報告期內，儘管COVID-19疫情仍存在區域性及全國性反覆，影響醫院就診及眼科治療，但隨著疫情逐漸好轉，公司仍展現出較強的韌性。公司商業化產品實現營業收入159.0百萬元，較截至2021年12月31日止年度增長183.1%。公司持續加速藥物在中國眼科市場的醫院滲透，覆蓋全國8,171家醫院，其中三級醫院為1,384家。憑藉由191名僱員組成的商業團隊，我們已經實現了全國範圍的商業網絡覆蓋。

2022年3月，公司宣佈與全球知名醫藥企業暉致(Viatris)訂立一系列合作安排，據此，公司成為獨家推廣公司，負責在中國全國醫院推廣及營銷暉致兩款眼科藥物適利達®(拉坦前列素滴眼液)及適利加®(拉坦噻嗎滴眼液)；同時，暉致中國成為獨家分銷商，負責在中國院外經銷及零售藥物市場分銷、推廣及營銷我們產品歐沁®(玻璃酸鈉滴眼液)。適利達通常用於治療青光眼及高眼壓症。公司相信，公司將能夠把握這個合作在中國業務發展方面帶來的若干協同效應。具體而言，公司獲得了目前治療青光眼及降低眼內壓的一線藥物在全國醫院的推廣權，從而拓展了管線並增強了整體銷售表現，提升了在中國公立醫院(尤其是三級醫院)的銷售覆蓋。

在優施瑩®正式上市前，我們已推出優施瑩®早鳥優惠券的銷售，市場反響踴躍。報告期內，早鳥計劃已向參與者售出200多張優惠券。2022年12月，優施瑩®在四川省人民醫院為一位雙眼VKH (Vogt-小柳-原田綜合症) 患者開出全國首張處方，隨後完成首次注射。

生產表現

報告期內，我們在蘇州工廠仍然將重心放在埃美丁®等產品的中試及驗證批生產，並持續進行從其他工廠轉移至蘇州工廠的歐沁®等產品的生產。

Covid-19的影響

報告期內，儘管我們的研發、藥品註冊、銷售和運營受COVID-19疫情區域性及全國性反覆以及2022年底因取消和放鬆控制COVID-19疫情傳播的限制性措施而導致的短期感染激增的影響，我們密切關注疫情形勢及政府政策，妥善安排員工工作，因地制宜地採取預防措施，努力將疫情對我們日常運營的影響降至最低。儘管未來COVID-19對中國及世界的影響仍不確定，但憑藉我們現有的應急計劃及政府管制的放鬆，我們預計COVID-19對我們運營的影響將逐步減弱。

未來發展與展望

由於COVID-19疫情區域性及全國性反覆對我們業務運營的影響，2022年是極具挑戰的一年。於報告期間，公司在產品的臨床試驗、製造、生產和銷售方面都面臨著巨大的壓力。但公司以其堅忍不拔的精神，團結一致，將困難一一克服，並取得了良好的業績，使歐康維視上到了全新的台階。

在2023年，隨著中國嚴控疫情措施的結束，公司預計加快其發展速度，全面拓展業務。在研發方面，2023年，我們預期公司將至少有兩個新產品進入註冊階段，保持新產品持續上市的節奏。在製造和生產方面，蘇州工廠預期將實現商業化批量生產，以保證供應的穩定性和產品質量。在我們的核心產品，也是第一個實現商業化的產品和我們的第一個治療眼底病的產品優施瑩®的商業化方面，商業團隊將全力保證優施瑩®的營銷和推廣，保證其順利上市，從而惠及更廣大患者。同時，商業團隊也將加大對適利達®、適利加®、貝特舒®、埃美丁®和愛賽平®(鹽酸氮卓斯汀滴眼液)等其他藥品的營銷和推廣力度，我們將藉此進一步建立和鞏固公司在葡萄膜炎、抗過敏、青光眼領域的領導地位，並使公司的銷售收入繼續保持成倍數的增長。在公司治理方面，隨著團隊的穩定和磨合期的結束，2023年，公司也將秉承其「勇氣和光明」的理念，致力於打造歐康維視獨特的企業文化以保障公司在下一階段的持續發展和壯大。

過去四年，儘管經歷了艱難的三年疫情，公司「終日乾乾，與時偕行」，在客戶、商業夥伴和股東的全面支持下，迅速成長為業內一家舉足輕重的公司。2023年是歐康維視成立後的第五年，也是充滿希望和期待的一年。我們將按既定戰略，繼續努力，創造更好的業績並將公司帶到更新的高度。

財務回顧

收益

本集團收益由截至2021年12月31日止年度的人民幣56.1百萬元增加至截至2022年12月31日止年度的人民幣159.0百萬元。該增加乃主要歸因於(i)我們核心產品優施瑩®商業化後，其銷售收入大幅增加；(ii)我們銷售其他眼科產品（包括歐沁®、埃美丁®及酒石酸溴莫尼定滴眼液）所得的收益增加，這主要是由於於醫院營銷及推廣該等產品的進展順利；(iii)醫藥產品推廣服務所得的收益增加，尤其是本集團向暉致提供的有關適利達®及適利加®的推廣服務所產生的收入增加；及(iv)有關埃美丁®及貝特舒®的以銷售為基礎的特許權使用費收入增加。

下表載列我們於所示年度的收入組成部分：

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
銷售眼科產品	108,833	43,627
醫藥產品推廣服務	22,655	1,324
以銷售為基礎的特許權使用費收入	27,469	11,195
總收益	158,957	56,146

於報告期內，我們銷售眼科醫藥產品所得收益增加149.5%至人民幣108.8百萬元。我們以銷售為基礎的特許權使用費收入所得的收益主要與向第三方授權眼科醫藥產品有關，於報告期內該收益達人民幣27.5百萬元。

銷售成本

我們的銷售成本包括商品的購買價格及特許權攤銷。本集團的銷售成本由截至2021年12月31日止年度的人民幣19.2百萬元增加至截至2022年12月31日止年度的人民幣56.0百萬元。該增加乃主要由於與我們的眼科產品銷售及特許權攤銷有關的成本增加，這與我們的收益增長基本一致。

毛利

本集團的毛利由截至2021年12月31日止年度的人民幣36.9百萬元增加178.6%至截至2022年12月31日止年度的人民幣102.9百萬元。毛利增幅與收益增長基本一致。

其他收入

我們的其他收入主要包括銀行存款產生的銀行利息收入及政府補助收入。本集團的其他收入由截至2021年12月31日止年度的人民幣27.6百萬元增加至截至2022年12月31日止年度的約人民幣35.7百萬元。該增加乃主要由於政府補助收入及銀行利息收入增加。

其他收益及虧損

截至2022年12月31日止年度，我們的其他收益及虧損主要包括(i)匯兌收益淨額人民幣22.4百萬元，而於截至2021年12月31日止年度則為匯兌虧損淨額人民幣13.4百萬元，此乃主要由於報告期內我們實施的外幣風險管理措施奏效；(ii)其他金融資產之公平值變動的收益人民幣1.3百萬元，而於截至2021年12月31日止年度則為其他金融資產之公平值變動的收益人民幣10.6百萬元，此乃主要由於我們的現金分配調整為定期存款而非其他金融資產；及(iii)其他資產減值虧損人民幣3.2百萬元。

銷售及營銷開支

我們的銷售及營銷開支主要包括(i)商業化團隊的薪金及福利開支；(ii)商業化團隊的以股份為基礎的付款；及(iii)營銷及推廣的開支。截至2022年12月31日止年度，我們的銷售及營銷開支為人民幣183.0百萬元，較截至2021年12月31日止年度的人民幣127.6百萬元增加人民幣55.4百萬元，乃主要由於(i)擴大商業化團隊；(ii)於報告期內，我們進一步向商業化團隊員工授出購股權及獎勵，令以股份為基礎的付款增加；及(iii)我們產品日益增多的營銷推廣活動。

下表載列我們於所示年度的銷售及營銷開支組成部分：

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
薪金及福利	77,292	62,262
以股份為基礎的付款	66,307	43,128
營銷及推廣	24,728	13,377
其他	14,712	8,880
總銷售及營銷開支	<u>183,039</u>	<u>127,647</u>

研發開支

於報告期內，我們錄得的研發開支為人民幣184.3百萬元，較截至2021年12月31日止年度的人民幣169.1百萬元增加9.0%，此乃主要由於員工成本增加。

下表載列我們於所示年度的研發開支組成部分：

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
第三方承包成本	52,328	54,458
員工成本	118,238	104,999
折舊及攤銷	3,534	1,999
其他	10,209	7,599
總研發開支	184,309	169,055

行政開支

我們的行政開支主要包括(i)薪金及其他開支，如福利、差旅及以股份為基礎的付款；(ii)專業服務費；及(iii)就行政用途及使用權資產而言的物業的折舊及攤銷。

截至2022年12月31日止年度，我們錄得行政開支人民幣190.7百萬元，較截至2021年12月31日止年度的人民幣126.2百萬元有所增加，主要歸因於(i)由於我們於報告期內向行政人員進一步授出購股權及獎勵，令員工成本增加，尤其是以股份為基礎的付款增加；(ii)於我們蘇州工廠進行試生產產生的運營成本增加；及(iii)就蘇州工廠行政用途而言的物業的折舊以及於報告期內使用權資產折舊增加。

所得稅開支

截至2022年12月31日止年度，我們所得稅開支為人民幣0.4百萬元（2021年：無），主要為台灣市場產生的有關轉授收入的預扣稅。

年內虧損

由於上述因素，截至2022年12月31日止年度，我們的虧損為人民幣402.6百萬元，較截至2021年12月31日止年度的人民幣260.0百萬元增加人民幣142.6百萬元，主要由於(i)報告期間並無與第三方交易產生的一次性收益，而截至2021年12月31日止年度，與EyePoint及Alimera交易產生的一次性收益分別為人民幣100.6百萬元及人民幣14.5百萬元；及(ii)報告期間我們根據股份激勵計劃向我們的僱員及顧問進一步授予購股權、獎勵以及受限制股份單位，導致以股份為基礎的付款增加了人民幣30.7百萬元。

非國際財務報告準則計量指標

為補充我們根據國際財務報告準則呈列的綜合財務報表，我們亦採用年內經調整虧損淨額（一種非國際財務報告準則計量指標）以呈列經營情況。

年內經調整虧損淨額作為額外財務計量指標，並非國際財務報告準則所規定，亦不根據國際財務報告準則呈列。我們認為，此項非國際財務報告準則計量指標可消除管理層認為並不反映我們經營情況的非現金項目的影響，從而有助比較我們不同年份的經營情況，以及按與管理層相同的方式為股東及投資者評估我們的經營業績時提供有用信息。然而，我們呈列年內經調整虧損淨額未必能與其他公司呈列的類似計量指標進行比較。使用此項非國際財務報告準則計量指標作為分析工具具有局限性，閣下不應脫離根據國際財務報告準則報告的經營業績或財務狀況考量，或將其視為對上述經營業績或財務狀況之分析的替代。我們將年內經調整虧損淨額定義為(a)經加回(i)其他資產的減值虧損及(ii)以股份為基礎的付款；及(b)經扣除EyePoint及Alimera各自交易產生的一次性收益調整的年內虧損。下表為我們年內非國際財務報告準則經調整虧損淨額與年內虧損的對賬，乃根據國際財務報告準則財務業績計算的最直接可資比較財務計量指標：

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
年內虧損	(402,643)	(259,992)
加：		
其他資產的減值虧損	3,179	—
EyePoint交易相關收益	—	(100,621)
Alimera交易相關收益	—	(14,534)
以股份為基礎的付款	218,792	188,116
年內非國際財務報告準則經調整虧損淨額	<u>(180,672)</u>	<u>(187,031)</u>

經選定綜合財務狀況表數據

	截至12月31日	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
流動資產總值	1,455,160	1,834,567
非流動資產總值	1,588,514	1,496,486
資產總值	3,043,674	3,331,053
流動負債總額	247,653	215,854
非流動負債總額	47,382	7,026
負債總額	295,035	222,880
資產淨值	2,748,639	3,108,173

貿易應收款項

我們向貿易客戶提供平均30至90日的信貸期。

大部分貿易應收款項的賬齡均少於90日。

截至2022年12月31日，我們的貿易應收款項的增加與我們收益的增長基本一致。

貿易應付款項

大部分貿易應付款項的賬齡均少於一年。

營運資金及資金來源

我們的現金主要用於(i)我們藥物及／或候選藥物臨床試驗的研發開支；(ii)日常營運及商業推廣活動開支及成本；及(iii)蘇州工廠建設項目及生產設備的尾款，以及現場試生產產生的營運成本及費用。我們主要通過股權融資來滿足營運資金要求，亦自(i)歐沁®、埃美丁®及酒石酸溴莫尼定滴眼液的銷售；(ii)與適利達及適利加有關的醫藥產品推廣服務；及(iii)埃美丁®和貝特舒®的以銷售為基礎的特許權使用費中獲取現金。我們監察現金及現金等價物，並將其維持在被視為恰當的水平，以為營運提供資金及緩減現金流量波動的影響。截至2022年12月31日，我們的現金及現金等價物為人民幣1,170.0百萬元(2021年12月31日：人民幣1,125.2百萬元)。目前，我們遵循一套資金及庫務政策來管理資本資源，並紓緩所涉及的潛在風險。

借款

截至2022年12月31日，我們並無任何借款（截至2021年12月31日：無）。

資本承擔

截至2022年12月31日，我們就有關收購物業、廠房及設備的合約擁有資本承擔達人民幣49.0百萬元（2021年12月31日：人民幣27.9百萬元）。

或然負債

截至2022年12月31日，我們並無任何或然負債、擔保或任何訴訟（2021年12月31日：無）。

資產質押

截至2022年12月31日，我們已質押存款人民幣26.0百萬元予銀行，以抵押授予本集團的信用證（2021年12月31日：人民幣20.0百萬元）。

資產負債比率

資產負債比率使用計息借款減現金及現金等價物以及初始年期超過三個月的定期存款，除以總權益再乘以100%計算。截至2022年12月31日，我們處於淨現金狀況，故資產負債比率並不適用。

重大投資、收購及出售

我們於截至2022年12月31日止年度期間並無任何其他重大投資或有關附屬公司、聯營公司及合營企業的重大收購及出售事項。

重大投資或資本資產的未來計劃

截至本公告日期，我們計劃繼續投資建設蘇州工廠來提高生產力，以滿足我們的長期發展戰略。

除上文所披露者外，截至本公告日期，我們並無有關重大資本開支、投資或資本資產的具體未來計劃。如落實任何投資及收購機會，我們將於適當時候根據上市規則另行發佈公告。

外匯

外幣風險指因外幣匯率變動產生虧損的風險。我們的若干銀行結餘及現金、貿易及其他應收款項以及貿易及其他應付款項乃以外幣計值，且面臨外幣風險。本集團目前實施資金及庫務政策項下的外幣對沖措施。此外，我們將密切監察外匯敞口，繼續管理外匯風險，並將考慮在需要時實施更詳盡的措施，對沖重大外幣敞口，避免未來重大外匯虧損淨額。

僱員及薪酬

截至2022年12月31日，我們合共有398名僱員（2021年12月31日：244名）。截至2022年12月31日止年度，產生總薪酬成本（包括以股份為基礎的付款）人民幣382.1百萬元（2021年：人民幣298.4百萬元）。下表載列截至2022年12月31日按職能劃分的僱員明細：

職能	佔僱員總人數	
	人數	百分比
商業	191	48.0%
研發	60	15.1%
製造	118	29.6%
管理及行政	29	7.3%
總計	<u>398</u>	<u>100%</u>

我們向新聘僱員提供正式及全面的公司層面及部門層面培訓，並於其後提供在職培訓。我們亦不時向僱員提供培訓及發展課程，以確保彼等知悉及遵守我們的各項政策及程序。部分培訓乃由提供不同職能但於日常營運中彼此合作或支援的部門聯合進行。

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、社會保障供款及其他福利款項，其乃按彼等的職責、資質、職位及年資而釐定。本集團參照（其中包括）僱員的表現、資歷、各自的職責及可資比較公司所支付薪金的市場水平，定期檢討及釐定僱員的薪酬及酬金待遇。根據適用法律及法規，我們已經為我們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。

我們亦採納ESOP、RSU計劃、2021年購股權計劃及2021年股份獎勵計劃，為我們的僱員提供激勵。

綜合損益及其他全面收益表

	附註	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
收益	3	158,957	56,146
銷售成本		<u>(56,041)</u>	<u>(19,211)</u>
毛利		102,916	36,935
其他收入	4	35,654	27,589
其他開支		(128)	(160)
其他收益及虧損	5	19,901	112,403
預期信貸虧損模式下的減值虧損 (扣除撥回)		(683)	–
銷售及營銷開支		(183,039)	(127,647)
研發開支		(184,309)	(169,055)
行政開支		(190,748)	(126,159)
分佔聯營公司業績		–	(13,331)
財務成本		<u>(1,793)</u>	<u>(567)</u>
除稅前虧損		(402,229)	(259,992)
所得稅開支	6	<u>(414)</u>	<u>–</u>
年內虧損		<u>(402,643)</u>	<u>(259,992)</u>
其他全面開支：			
不會重新分類至損益的項目：			
按公平值計入其他全面收益 的權益工具投資之公平值虧損		<u>(177,401)</u>	<u>(305)</u>
		<u>(177,401)</u>	<u>(305)</u>
年內全面開支總額		<u><u>(580,044)</u></u>	<u><u>(260,297)</u></u>
每股虧損	7		
— 基本及攤薄 (人民幣)		<u><u>(0.64)</u></u>	<u><u>(0.43)</u></u>

綜合財務狀況表

	附註	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備		414,478	346,411
使用權資產		33,591	19,451
無形資產		919,050	709,973
按公平值計入其他全面收益的權益 工具		95,000	272,401
按金及預付款項		108,472	148,250
其他資產－非流動		17,923	—
		<u>1,588,514</u>	<u>1,496,486</u>
流動資產			
存貨		24,104	4,993
貿易及其他應收款項	8	106,238	44,353
合約資產		6,473	—
其他資產－流動		3,898	—
銀行結餘及現金	9	1,314,447	1,785,221
		<u>1,455,160</u>	<u>1,834,567</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	10	235,368	211,668
租賃負債		12,285	4,186
		<u>247,653</u>	<u>215,854</u>
流動資產淨值		<u>1,207,507</u>	<u>1,618,713</u>
資產總值減流動負債		<u>2,796,021</u>	<u>3,115,199</u>
非流動負債			
合約負債		30,090	—
租賃負債		17,292	7,026
		<u>47,382</u>	<u>7,026</u>
資產淨額		<u>2,748,639</u>	<u>3,108,173</u>
資本及儲備			
股本		48	46
儲備		2,748,591	3,108,127
權益總額		<u>2,748,639</u>	<u>3,108,173</u>

綜合財務報表附註

1. 一般資料

本公司為在開曼群島註冊成立的公眾有限公司，其股份於2020年7月10日在香港聯合交易所有限公司（「香港聯交所」）主板上市。本公司註冊辦事處地址及主要營業地點披露於年報「公司資料」一節。

本公司（連同其附屬公司統稱「本集團」）為專業生物製藥平台公司，致力於為中華人民共和國（「中國」）眼疾患者開發（透過授權引進或自行開發）、發展及商品化創新一流的療法。

綜合財務報表以人民幣（「人民幣」）呈列，其亦為本公司的功能貨幣。

2. 應用新訂及經修訂國際財務報告準則（「國際財務報告準則」）

於本年度強制生效的國際財務報告準則修訂本

於本年度，本集團於編製綜合財務報表時已首次應用自2022年1月1日或之後開始的年度期間強制生效的下列由國際會計準則理事會（「國際會計準則理事會」）頒佈的國際財務報告準則的修訂本：

國際財務報告準則第3號（修訂本）	提述概念框架
國際財務報告準則第16號（修訂本）	2021年6月30日之後的Covid-19相關租金減免
國際會計準則第16號（修訂本）	物業、廠房及設備－擬定用途前的所得款項
國際會計準則第37號（修訂本）	虧損性合約－履行合約的成本
國際財務報告準則（修訂本）	2018年至2020年國際財務報告準則的年度改進

於本年度應用國際財務報告準則的修訂本並無對本集團於本年度及過往年度的財務狀況及表現及／或本綜合財務報表中所載的披露造成重大影響。

已頒佈但尚未生效的新訂國際財務報告準則及修訂本

本集團並未提早應用以下已頒佈但尚未生效的新訂國際財務報告準則及修訂本：

國際財務報告準則第17號 （包括2020年6月及2021年12月的 國際財務報告準則第17號（修訂本））	保險合約 ¹
國際財務報告準則第10號及 國際會計準則第28號（修訂本）	投資者與其聯營公司或合營企業之間的 資產出售或注資 ²
國際財務報告準則第16號（修訂本）	售後租回的租賃負債 ³
國際會計準則第1號（修訂本）	負債分類為流動或非流動 ¹
國際會計準則第1號（修訂本）	附帶契諾的非流動負債 ³
國際會計準則第1號及國際財務報告 準則作業準則第2號（修訂本）	會計政策的披露 ¹
國際會計準則第8號（修訂本）	會計估計的定義 ¹
國際會計準則第12號（修訂本）	與單一交易產生之資產及負債有關之遞延稅項 ¹

¹ 於2023年1月1日或之後開始的年度期間生效。

² 於尚待釐定日期或之後開始的年度期間生效。

³ 於2024年1月1日或之後開始的年度期間生效。

除下述提及的國際財務報告準則修訂本外，本公司董事預期於可見未來應用所有新訂國際財務報告準則及修訂本將不會對綜合財務報表產生重大影響。

國際會計準則第12號之修訂與單一交易產生之資產及負債有關之遞延稅項

該修訂縮小國際會計準則第12號*所得稅*第15及第24段中的遞延稅項負債及遞延稅項資產的確認豁免範圍，使其不再適用於在初始確認時產生相等金額之應課稅及可扣減暫時差額之交易。

就稅項扣減由租賃負債產生的租賃交易而言，本集團對相關資產及負債整體應用國際會計準則第12號之規定。與相關資產及負債有關的暫時性差額會按淨額基準評估。

應用該修訂後，本集團將就所有與使用權資產及租賃負債相關的可扣減及應課稅暫時差額確認一項遞延稅項資產（以可扣減暫時差額可能可用於應課稅溢利為限）及一項遞延稅項負債。

該修訂於2023年1月1日或之後開始的本集團年度報告期間生效。於2022年12月31日，使用權資產及租賃負債的賬面值（可予修訂）分別為人民幣25,475,000元及人民幣29,577,000元。其中，本集團將確認相關遞延稅項資產及遞延稅項負債分別為人民幣6,369,000元及人民幣6,369,000元。該等遞延稅項資產及遞延稅項負債將於當局向同一應稅實體徵收所得稅時進一步抵銷。累計虧損的期初結餘將不會作出調整。

國際會計準則第1號及國際財務報告準則作業準則第2號（修訂本）會計政策的披露

國際會計準則第1號經修訂以「重大會計政策資料」取代「主要會計政策」一詞的所有情況。倘連同實體財務報表內其他資料一併考慮，會計政策資料可以合理預期會影響通用財務報表的主要使用者根據該等財務報表所作出的決定，則該會計政策資料屬重大。

該等修訂亦澄清，即使涉及款項並不重大，但基於相關交易性質、其他事項或情況，會計政策資料仍可屬重大。然而，並非所有與重大交易、其他事項或情況有關的會計政策資料本身即屬重大。倘一家實體選擇披露非重大會計政策資料，有關資料不得掩蓋重大會計政策資料。

國際財務報告準則作業準則第2號*作出重大性判斷*（「作業準則」）亦經修訂，以說明一家實體如何將「四步法評估重大性流程」應用於會計政策披露及判斷有關一項會計政策的資料對其財務報表是否屬重大。作業準則已增加指導意見及實例。

應用該等修訂預期不會對本集團財務狀況或表現產生重大影響，但可能影響本集團主要會計政策的披露。有關應用影響（如有）將於日後本集團的綜合財務報表中予以披露。

國際會計準則第8號(修訂本)會計估計的定義

該等修訂將會計估計定義為「財務報表中存在計量不確定性影響的貨幣金額」。會計政策可能要求財務報表中的項目以涉及不確定性計量的方式進行計量 — 即會計政策可能要求無法直接觀察而必須進行估計之貨幣金額計算該等項目。在此情況下，一家實體須編製會計估計以實現會計政策載列的目標。編製會計估計涉及根據使用最新可用、可靠資料的判斷或假設。

此外，國際會計準則第8號中會計估計變更的概念予以保留並作出額外澄清。

應用該等修訂預期不會對本集團的綜合財務報表產生重大影響。

3. 收益及分部資料

(i) 客戶合約收益分部

以下為本集團收益的分析：

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
收益確認的時間 於某時點		
銷售眼科產品	108,833	43,627
醫藥產品推廣服務	22,655	1,324
以銷售為基礎的特許權使用費收入	27,469	11,195
	<u>158,957</u>	<u>56,146</u>

(ii) 客戶合約的履約責任

銷售眼科產品

就銷售眼科產品而言，收益於貨品的控制權轉移時（即當貨品獲運送至客戶指定地時，即產品已交付且所有權已於客戶接收後轉移至客戶時）確認。交付後，客戶於出售貨品時負有主要責任並承擔商品過時及丟失的風險。本集團會於貨品交付予客戶時確認應收款項，原因是此代表收取代價權利成為無條件的一個時點，於款項到期前僅須待時間過去。於交付後的信貸期一般為30至90日。根據本集團的標準合約條款，客戶於已交付貨品的質素不符合標準時，方可退貨或要求退款。因此，日後就銷售退貨而作出重大收益撥回的可能性偏低。

醫藥產品推廣服務

就醫藥產品推廣服務而言，本集團為醫藥產品推廣服務合約下的代理，因為其履約責任主要為安排由另一方供應的醫藥產品的銷售及交付。在此方面，在該等貨品出售及交付予客戶之前，本集團並不控制另一方提供的產品。因此，收益於本集團達成其責任根據服務合約安排銷售及／或交付醫藥產品的時點確認。信貸期一般為30日至45日。服務付款於本集團客戶已收取銷售付款時或接納推廣活動合規報告時（如適用）方成為應收客戶款項。因此，合約資產會於服務獲履行的時點確認。本集團於推廣服務完成後毋須承擔任何進一步責任。

以銷售為基礎的特許權使用費收入

本集團就產品銷售向客戶授予許可權以換取以銷售為基礎的特許權使用費收入。該收入乃基於各項銷售的利潤率，且在客戶完成銷售的時點確認。該收入按月結算，信貸期一般為60天。

(iii) 分配至客戶合約的餘下履約責任的交易價

本集團客戶合約的所有餘下履約責任均為一年或以內。如國際財務報告準則第15號所允許，分配至該等未達成合約的交易價不予披露。

分部資料

本集團的主要經營決策者（「主要經營決策者」，即本公司執行董事）定期按產品審閱收益；然而，概無提供其他確切資料。此外，主要經營決策者於作出有關分配資源及評估表現的整體決策時已審閱綜合業績。因此，除呈列整個實體的資料外，概無進一步分部資料。

概無披露按經營分部劃分的本集團資產及負債分析，原因是其並非定期提供予主要經營決策者作審閱。

地區資料

所有外部客戶收益乃歸屬於本集團，而本集團所有非流動資產均位於中國。

有關主要客戶的資料

貢獻本集團總銷售額超過10%的客戶收益如下：

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
客戶A (附註iii)	35,792	7,771
客戶B (附註i)	27,469	11,195
客戶C (附註ii)	21,614	*
客戶D (附註iii)	16,525	7,800
客戶E (附註iii)	*	11,972

附註：

(i) 以銷售為基礎的特許權使用費收入收益

(ii) 醫藥產品推廣服務收益

(iii) 銷售眼科產品收益

* 相關金額少於本集團總銷售額的10%。

4. 其他收入

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
銀行利息收入	28,221	26,885
政府補助收入(附註)	6,955	382
其他	478	322
	<u>35,654</u>	<u>27,589</u>

附註：

政府補助包括來自中國政府的無條件補助，其乃專為研發活動、僱傭支持及培訓以及創新和發展支持而設。

5. 其他收益及虧損

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
其他金融資產的公平值變動所得收益	1,253	10,622
其他資產減值虧損	(3,179)	—
匯兌收益(虧損)淨額	22,424	(13,374)
提早終止租賃的虧損	(597)	—
與EyePoint有關的其他收益(附註a)	—	100,621
收購按公平值計入其他全面收益的權益工具的收益(附註b)	—	14,534
	<u>19,901</u>	<u>112,403</u>

附註：

(a) 與EyePoint相關的其他收益概述如下：

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
收購聯營公司的收益(附註i)	—	25,941
聯營公司股份攤薄收益(附註ii)	—	29,440
視作出售聯營公司的收益(附註iii)	—	45,240
	<u>—</u>	<u>100,621</u>

- i) 收購聯營公司的收益指收購EyePoint股份所產生的收益，乃收購日期市場報價與股份的協定認購價之間的差額。
- ii) 聯營公司股份攤薄收益指EyePoint配發股份及發行新股份所產生的收益，而這令本集團持有所有權權益比例有所減少。
- iii) 視作出售聯營公司的收益指失去對EyePoint的重大影響所產生的收益，乃聯營公司的賬面值與於EyePoint的保留權益的公平值之間的差額。
- (b) 收購按公平值計入其他全面收益的權益工具的收益指收購Alimera股份所產生的收益，乃收購日期市場報價與股份的協定認購價之間的差額。

6. 所得稅開支

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
預扣稅 — 香港	358	—
即期稅項 — 中國	56	—
	<u>414</u>	<u>—</u>

本公司乃於開曼群島註冊成立並獲豁免繳納所得稅。

香港利得稅按16.5%的估計溢利計算。歐康維視生物醫藥(香港)有限公司於兩個年度均無應課稅溢利。本年所得稅開支指計入合約負債的來自台灣市場的再許可收入按20%徵收的相關預扣稅。

根據中國企業所得稅法及其實施條例，中國附屬公司於兩個年度的適用稅率均為25%。

7. 每股虧損

本公司擁有人應佔每股基本及攤薄虧損的計算乃基於下列數據：

	2022年	2021年
虧損：		
用於計算每股基本及攤薄虧損的本公司擁有人應佔年內虧損(人民幣千元)	<u>(402,643)</u>	<u>(259,992)</u>
股份數目：		
用於計算每股基本及攤薄虧損的普通股加權平均數	<u>632,531,914</u>	<u>607,143,512</u>

於報告期間計算每股基本及攤薄虧損時已剔除本公司的未歸屬受限制普通股、Coral Incentivization Limited就未行使之獲授受限制股份單位所持有之股份及Computershare Hong Kong Trustees Limited就未歸屬股份獎勵所持有之股份。

於2022年及2021年12月31日的每股攤薄虧損的計算乃假設購股權及受限制股份單位未獲行使、受限制普通股及股份獎勵未歸屬且認股權證未獲行使，此乃由於假設其獲行使會導致每股虧損減少。

8. 貿易應收款項

本集團給予其貿易客戶的平均信貸期為30至90天。以下為按發票日期呈列的貿易應收款項的賬齡分析：

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
0至90天	59,847	18,231
91至180天	4	278
	<u>59,851</u>	<u>18,509</u>

9. 銀行結餘及現金

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
銀行現金	904,261	815,221
定期存款	410,186	970,000
	<u>1,314,447</u>	<u>1,785,221</u>
分析為：		
現金及現金等價物	1,170,049	1,125,221
原到期日為三個月至一年的定期存款(附註a)	118,398	640,000
已質押銀行存款(附註b)	26,000	20,000
	<u>1,314,447</u>	<u>1,785,221</u>

附註：

- (a) 定期存款使本集團享有在到期日前提前贖回本金的權利。倘於到期前提前支取，將提供現行即期賬戶利率，而非定期存款利率，且不收取任何罰金。
- (b) 已質押銀行存款指已質押予銀行以取得授予本集團的信用證的存款，其已分類為流動資產。

10. 貿易應付款項

本集團購買商品／服務的平均信貸期為30天。本集團於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：

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
0至30天	18,581	4,407
31至60天	2,200	—
61至90天	922	—
	<u>21,703</u>	<u>4,407</u>

11. 股息

截至2022年12月31日止年度概無派付或宣派任何股息，而自報告期末起亦無建議派付任何股息(2021年：無)。

其他資料

遵守企業管治守則

本公司致力於維持高水平的企業管治，以保障股東利益、增加企業價值、制定其業務策略及政策，以及加強其透明度及問責性。

本公司已採納上市規則附錄14所載的企業管治守則的守則條文作為其自身的企業管治守則。

董事會認為本公司於報告期內已遵守企業管治守則的所有適用守則條文。董事會將不時審閱企業管治架構及常規，並將於董事會認為合適時作出必要安排。

遵守進行證券交易的標準守則

本公司已採納條款不遜於標準守則的書面指引，作為其自身有關董事進行證券交易的行為守則。

經向全體董事作出具體查詢後，彼等全部均已確認，彼等於報告期內一直遵守標準守則及書面指引。本公司並不知悉可能管有本公司內幕消息的僱員不遵守書面指引的事件。

上市及配售所得款項用途

上市所得款項用途

本公司於2020年7月10日在聯交所主板上市。本公司於上市時發行新股份及全面行使超額配股權所籌集的總所得款項淨額（經扣除包銷佣金及相關上市開支後）約為1,646.41百萬港元。所得款項淨額擬定用途及所得款項淨額擬定用途變動分別載於招股章程及本公司日期為2020年9月11日的公告。截至2022年12月31日，有關所得款項淨額根據擬定用途的動用情況如下：

			截至2021年 12月31日	截至2022年 12月31日	截至2022年 12月31日		
上市所得款項用途	所得款項淨額 擬定用途 (百萬港元)	佔總所得款項 淨額百分比 (%)	未動用的所得 款項淨額 (百萬港元)	已動用的 所得款項淨額 (百萬港元)	未動用的 所得款項淨額 (百萬港元)	報告期內 已動用金額 (百萬港元)	未動用資金 預期時間表

有關核心產品

1. 為OT-401的研發人員成本及開支以及持續研發活動提供資金	197.57	12.00%	141.78	85.22	112.35	29.43	2025年底前
2. 支付OT-401里程碑付款	49.39	3.00%	15.49	33.90	15.49	-	2024年底前

上市所得款項用途	所得款項淨額 擬定用途 (百萬港元)	佔總所得款項 淨額百分比 (%)	截至2021年 12月31日 未動用的所得 款項淨額 (百萬港元)	截至2022年 12月31日 已動用的 所得款項淨額 (百萬港元)	截至2022年 12月31日 未動用的 所得款項淨額 (百萬港元)	報告期內 已動用金額 (百萬港元)	未動用資金 預期時間表
3. 用於OT-401的商業化	246.96	15.00%	200.69	102.78	144.18	56.51	2024年底前
有關其他候選藥物(包括OT-101、OT-301、OT-1001、OT-502、OT-202、OT-503及OT-701)							
1. 其他候選藥物的持續研發活動，包括OT-101、OT-301、OT-1001、OT-502、OT-202、OT-503及OT-701	562.42	34.16%	288.70	490.44	71.98	216.72	2023年底前
2. 支付其他授權引進候選藥物的里程碑付款	96.15	5.84%	22.47	73.68	22.47	-	2024年底前
3. 進一步擴充銷售與營銷團隊	164.64	10.00%	118.37	102.78	61.86	56.51	2023年底前
用於我們日期為2020年9月11日的公告所披露的收購蘇州夏翔100%股權	164.64	10.00%	-	164.64	-	-	-
作營運資金及用於其他一般公司用途	164.64	10.00%	26.17	164.64	-	26.17	-
總計	1,646.41	100.00%	813.67	1,218.08	428.33	385.34	

附註：由於約整，數據的總和可能不等於總數。

截至2022年12月31日，所有尚未使用的所得款項淨額均由本公司持有，並作為短期存款存放在持牌銀行或認可金融機構內。

配售所得款項用途

於2021年1月15日，Morgan Stanley & Co. International plc已成功根據配售及認購協議配售合共28,000,000股配售股份予不少於六名承配人（彼等為專業投資者和獨立第三方），配售價為每股股份28.35港元，而股份配售及認購已分別於2021年1月15日及2021年1月22日完成。扣除有關費用及開支後，認購事項的每股股份淨價約為每股股份27.92港元。根據股份於2021年1月12日的收市價每股股份29.80港元及總面值280美元計算，認購股份市值約為834.4百萬港元。

配售及認購所得款項淨額約為781.7百萬港元，所得款項淨額擬定用途載於本公司日期為2021年1月22日的公告。配售事項及認購事項旨在加強本集團的財務狀況，並為本集團的業務、擴展及增長計劃提供長期資金。截至2022年12月31日，配售及認購所得款項淨額根據擬定用途的動用情況如下：

配售及認購所得款項用途	所得 款項淨額 擬定用途 (百萬港元)	佔總所得 款項淨額 百分比 (%)	截至2022年		截至2022年 12月31日 未動用 的所得款 項淨額 (百萬港元)	截至2022年 12月31日 未動用 的所得款 項淨額 (百萬港元)	報告期內 已動用金額 (百萬港元)	未動用資金 預期時間表
			截至2021年 12月31日 未動用所得 款項淨額 (百萬港元)	截至2022年 12月31日 已動用 的所得款 項淨額 (百萬港元)				
因應公司擬推出新療法而擴充 本公司的商業團隊	234.51	30%	234.51	-	234.51	-	2025年底前	
為本公司療法的國際多中心臨床 試驗提供資金	273.60	35%	227.84	133.17	140.43	87.41	2024年底前	
OT-702 (Eylea生物類似藥)	99.66	12.75%	53.90	80.10	19.56	34.34	2023年底前	
OT-301 (NCX-470)	50.03	6.40%	50.03	10.06	39.97	10.06	2023年底前	
OT-101 (低濃度阿托品)	43.78	5.60%	43.78	24.55	19.23	24.55	2024年底前	
OT-1001 (ZERVIAE®)	30.10	3.85%	30.10	2.22	27.88	2.22	2024年底前	
OT-202 (TKI)	50.03	6.40%	50.03	16.24	33.79	16.24	2024年底前	
建造及開發蘇州夏翔的新生產設施 及設備以及原料藥生產設施	195.43	25%	2.17	195.43	-	2.17	-	
其他一般公司用途	78.17	10%	78.17	33.34	44.83	33.34	2023年底前	
總計	781.70	100%	542.69	361.94	419.77	122.92		

附註：由於約整，數據的總和可能不等於總數。

截至2022年12月31日，所有未動用的認購所得款項淨額已存放在本集團開立的銀行賬戶內。

購買、銷售或贖回本公司上市證券

截至2022年12月31日止年度，本公司或其任何附屬公司概無購買、銷售或贖回任何本公司上市證券。

末期股息

董事會並不建議就截至2022年12月31日止年度派付任何末期股息（2021年：無）。

報告期後事件

2023年3月13日，本公司正式被納入港股通名單（滬港通），該調整自2023年3月13日起生效。

截至本公告日期，公司股份已被納入港股通下的深港通及滬港通，與內地資本市場完成整體互通互聯，這將進一步擴大內地的投資者基礎，獲得更多的關注，提升我們股份的流動性。

除本公告各部分及上文所披露者外，截至2022年12月31日止年度後概無發生任何將對本集團造成重大影響的事件。

德勤•關黃陳方會計師行的工作範圍

本公告所載有關本集團截至2022年12月31日止年度的綜合財務狀況表、綜合損益及其他全面收益表及相關附註的數字已獲本集團核數師德勤•關黃陳方會計師行核對，確認與本集團年內經審核綜合財務報表所載金額一致。德勤•關黃陳方會計師行就此履行的工作並不構成香港會計師公會頒佈的香港核數準則、香港審閱工作準則或香港核證工作準則的一項核證工作，因此德勤•關黃陳方會計師行不會對本公告作出核證。

審閱全年業績

審核委員會包括三名獨立非執行董事，即胡定旭先生、黃翼然先生及張振宇先生。審核委員會主席為胡定旭先生。審核委員會已審閱本集團截至2022年12月31日止年度的全年業績，並已就此作出推薦建議以供董事會批核。

審核委員會已聯同管理層審閱本集團採納的會計原則及政策，以及截至2022年12月31日止年度的綜合財務報表。審核委員會認為全年業績符合適用會計準則、法律及法規，且本公司已經就此作出適當披露。

股東週年大會及暫停辦理過戶登記手續

本公司將根據上市規則，在切實可行的情況下盡快安排召開股東週年大會的時間。召開股東週年大會的通告將於適當時候按上市規則及組織章程細則規定的方式刊發並寄發予股東。一旦股東週年大會的日期最終確定，本公司將在股東週年大會通告中公佈本公司暫停辦理過戶登記手續的期間。

刊發全年業績及年報

本公告刊登於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.ocumension.com)。本公司截至2022年12月31日止年度的年報包含根據上市規則規定的所有資料，將於適當時候寄發予股東並刊登於聯交所及本公司各自的網站。

致謝

董事會謹此就本集團股東、管理層、僱員、業務夥伴及客戶的持續支持以及對本集團的貢獻致以衷心謝意。

釋義、縮寫詞及技術詞彙

「2021年股份獎勵計劃」	指	本公司於2021年7月2日根據股份獎勵計劃當中的計劃規則採納的股份獎勵計劃，有關詳情載於本公司日期為2021年8月11日的通函
「2021年購股權計劃」	指	董事會於2021年7月2日根據購股權計劃當中的規則採納並於2021年8月31日舉行的本公司股東特別大會上獲股東批准的購股權計劃，有關詳情載於本公司日期為2021年8月11日的通函
「股東週年大會」	指	本公司股東週年大會
「Alimera」	指	Alimera Sciences, Inc.，一家根據美國特拉華州法律組織及存續的生物製藥公司，其普通股股份於納斯達克交易(股份代號：ALIM)
「老年黃斑病變」	指	老年黃斑病變，一種對黃斑造成損害並導致中心視力逐漸喪失的疾病
「組織章程細則」	指	本公司於2020年6月23日有條件採納並於2020年7月10日生效的組織章程細則(經不時修訂)
「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「博鰲樂城先行區」	指	位於中國海南省的博鰲樂城國際醫療旅遊先行區
「博鰲超級醫院」	指	位於中國海南省博鰲樂城先行區的博鰲超級醫院
「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，NMPA下屬部門，主要負責IND及NDA審批
「企業管治守則」	指	上市規則附錄14所載的企業管治守則
「中國」	指	中華人民共和國，惟僅就本公告及作地區參考而言，除文義另有指明外，本公告中提及的「中國」不包括香港、中國澳門特別行政區及台灣
「慢性NIU-PS」	指	累及眼後段的慢性非感染性葡萄膜炎
「公司」	指	歐康維視生物，一家根據開曼群島法例於2018年2月27日註冊成立的有限公司，其股份於2020年7月10日在聯交所主板上市
「核心產品」	指	具有上市規則第十八A章賦予該詞的涵義；就本公告而言，我們的核心產品指OT-401 (YUTIQ)
「COVID-19」	指	由最近發現的冠狀病毒(嚴重急性呼吸系統綜合症冠狀病毒2)引起的傳染性疾病，於2019年12月首次報告出現
「董事」	指	本公司董事，包括全體執行董事、非執行董事及獨立非執行董事
「DME」	指	糖尿病黃斑水腫
「ESOP」	指	本公司於2018年5月23日採納的僱員購股權計劃(經不時修訂)，其詳情載於招股章程
「EyePoint」	指	EyePoint Pharmaceuticals, Inc.，其普通股於納斯達克上市(股份代號：EYPT)，一家致力於開發及商業化用作治療眼疾的創新眼科產品的生物醫藥公司
「按公平值計入其他全面收益」	指	按公平值計入其他全面收益

「大中華區」	指	中國、香港、中國澳門特別行政區及台灣
「本集團」或 「歐康維視」	指	本公司及其附屬公司
「三級醫院」	指	中國最頂級的醫院，中華人民共和國國家衛生健康委員會將中國醫院細分為三類，其中三級醫院為最高等級，一般設有超過500個床位，為多個地區提供高水平的專科醫療保健服務，並進行先進的教育研究工作
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「香港」	指	中國香港特別行政區
「匯恩蘭德」	指	北京匯恩蘭德製藥有限公司，一家根據中國法律於2012年8月3日成立的有限公司，為我們的許可方夥伴之一。匯恩蘭德主要從事開發、生產及銷售眼科產品
「國際財務 報告準則」	指	國際財務報告準則
「IND」	指	新藥臨床申請，其申請是監管機構確定是否允許進行臨床試驗的藥物審批過程的第一步。在中國亦被稱為臨床試驗申請
「眼內壓」	指	眼內壓，眼內液體壓力
「上市」	指	我們的股份在聯交所主板上市
「上市規則」	指	聯交所證券上市規則（經不時修訂或增補）
「標準守則」	指	上市規則附錄10所載的上市發行人董事進行證券交易的標準守則

「NDA」	指	新藥上市申請，新藥研發主辦人通過該申請正式建議相關監管機構批准新藥銷售及上市
「Nicox」	指	Nicox S.A.，一家根據法國法律於1996年2月15日註冊成立的公司，為我們的許可方夥伴之一，其股份於泛歐證券交易所上市（股份代號：COX）
「NMPA」	指	國家藥品監督管理局，前稱國家食品藥品監督管理局（CFDA）
「一氧化氮」	指	一氧化氮，為一種無色氣體，是氮的主要氧化物之一
「諾華」	指	(a)Novartis AG（一家總部位於瑞士巴塞爾的瑞士跨國製藥公司，其股份在瑞士證券交易所交易，股票代碼為「NOVN」，並在紐約證券交易所交易，股票代碼為「NVS」）、(b) Novartis Ophthalmics AG、(c) Novartis Pharma AG（各為根據瑞士法例組織的公司）及(d) Novartis Technology LLC（一家根據美國特拉華州法例組織的公司）的統稱，且按文義所指，Novartis AG、Novartis Ophthalmics AG、Novartis Pharma AG及Novartis Technology LLC（包括彼等各自的一家或多家聯屬公司）任何一方
「招股章程」	指	本公司於2020年6月29日發出的招股章程
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「報告期」	指	於2022年1月1日至2022年12月31日的一年期間
「RSU」	指	受限制股份單位
「RSU計劃」	指	本公司於2020年4月28日採納的受限制股份單位計劃，其詳情載於招股章程
「研發」	指	研究及開發

「股份」	指	本公司股本中每股面值0.00001美元的普通股
「股東」	指	股份持有人
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司，香港交易及結算所有限公司的全資附屬公司
「蘇州夏翔」	指	蘇州夏翔生物醫藥有限公司，一家於2019年10月18日在中國成立的有限公司
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土、屬地及擁有司法管轄權的所有地區
「美元」	指	美國法定貨幣美元
「暉致」	指	Viatriis Inc. (一家根據美國特拉華州法律註冊成立和存續的公司，其普通股股份於納斯達克交易(股票代號：VTRS)，營業地址為1000 Mylan Boulevard, Canonsburg, PA 15317) 及其聯屬公司(其中包括暉致中國)的統稱，如文義有規定，則指Viatriis Inc.或其聯屬公司
「暉致中國」	指	暉致醫藥有限公司，暉致的聯屬公司，一間根據中國法律成立的公司，位於中國上海，主要從事藥品的批發、進口及許可
「wAMD」	指	濕性老年黃斑病變
「書面指引」	指	本公司所採納董事進行證券交易的指引
「%」	指	百分比

承董事會命
歐康維視生物
Lian Yong CHEN博士
主席兼非執行董事

香港，2023年3月30日

截至本公告日期，董事會包括執行董事Ye LIU先生及胡兆鵬博士，非執行董事Lian Yong CHEN博士、Wei LI博士、曹彥凌先生及王雨濛女士，及獨立非執行董事胡定旭先生、黃翼然先生及張振宇先生。