

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）。



Ocumention 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簡明綜合中期業績連同2022年同期的比較數字如下。中期業績已獲審核委員會及本公司核數師德勤•關黃陳方會計師行審閱。

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

截至本公告日期，我們已擁有眼前及眼後段25種藥物資產，建立起了完整的眼科藥物產品線，其中五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。這一成就讓我們仍是目前中國登記進行III期臨床試驗的創新眼科藥物數量最多的企業之一。

報告期內及截至本公告日期，公司臨床研發項目斬獲多項重要里程碑。公司一款創新藥OT-1001（0.24%西替利嗪滴眼液）的NDA已獲CDE受理並納入NMPA優先審評批准程序。此外，我們治療少兒近視的新藥OT-101（0.01%硫酸阿托品滴眼液）全球III期臨床患者入組完成；一項臨床試驗許可已獲CDE受理，以啟動本集團自研產品OT-101-S（0.01%及0.05%硫酸阿托品滴眼液）III期臨床試驗，使硫酸阿托品的儲存和使用更加便捷。

報告期內，我們繼續加速我們的藥物在中國眼科市場醫院中的滲透，已完成全國9,361家醫院覆蓋，其中覆蓋三級醫院1,426家。在210名員工組成的商業團隊的帶領下，我們繼續擴大在全國的業務網絡覆蓋範圍。

報告期內，我們在蘇州工廠將重心主要放在埃美丁®等產品的中試及驗證批生產。此外，我們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

本集團的收益由截至2022年6月30日止六個月的人民幣54.5百萬元增加至截至2023年6月30日止六個月的人民幣103.7百萬元。增加主要由於(i)銷售眼科產品產生的收益大幅增加；及(ii)醫藥產品推廣服務(尤其是本集團向暉致提供的適利達®及適利加®推廣服務)產生的收益增加；部分被埃美丁®及貝特舒®的以銷售為基礎的特許權使用費收入減少所抵銷。

截至2023年6月30日止六個月，我們錄得經調整虧損淨額人民幣125.9百萬元(非國際財務報告準則調整)，較截至2022年6月30日止六個月的人民幣76.9百萬元增加人民幣49.0百萬元，乃主要由於當期虧損增加，此乃主要由於(i)蘇州工廠候選產品的中試及驗證批生產；及(ii)與2022年同期相比增加的產品營銷推廣活動使得成本及費用增加。

於報告期內，我們錄得的研發開支為人民幣73.1百萬元，較截至2022年6月30日止六個月的人民幣98.4百萬元減少25.8%，此乃主要由於員工成本減少，部分被(i)第三方承包成本上升及(ii)折舊及攤銷增加所抵銷。

截至2023年6月30日，我們擁有銀行結餘及現金約人民幣1,039.8百萬元。

公司概覽

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眼科醫藥平台將使我們能夠在中國眼科業領域保持領先地位。

截止目前，我們的產品組合中有25種眼前及眼後段藥物資產，建立起了完整的眼科藥物產品線，其中五款產品已處於III期臨床試驗，涵蓋所有主要的眼睛前部及後部疾病。下表概述我們截至本公告日期的產品組合及各項藥物資產狀況：

產品管線

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 (優施登®)	氟輕鬆玻璃體內植入劑	累及眼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®)	鹽酸倍他洛爾滴眼液	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®)	拉坦啞嗎滴眼液	青光眼及高眼壓症	中國內地	VIATRIS				已商業化
OT-1005 (愛賽平®)	鹽酸氮草斯汀滴眼液	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 (維速達爾®)	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-1001 (ZERVIATE®)	西替利嗪滴眼液	細菌性結膜炎	大中華區及東南亞11個國家	nicox				中國NDA已受理 美國獲批(Nicox)
OT-101	低濃度阿托品滴眼液	控制近視進展	全球			全球		
OT-101-S	液體雙腔低濃度阿托品滴眼液	控制近視進展	全球			中國IND受理		
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-702	阿柏西普類似藥	濕性老年黃斑變性	中國內地	Boan Biotech		中國		
OT-703	氟輕鬆玻璃體內植入劑	糖尿病黃斑水腫	大中華區、韓國及東南亞11個國家	Qimera		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	脾酪氨酸激酶抑制劑	乾眼症	全球			中國		
OT-601-C	莫西沙星-地塞米松混懸液	術後炎症	全球			中國		
OT-701 ³	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IGTS)
OT-503 ⁴ (NCX 4251®)	丙酸氯替卡松納米晶體	驗綠炎	大中華區	nicox		中國		美國II期臨床完成(Nicox)
OT-302	乙酰唑胺	急性青光眼	全球			中國		
OT-1301 ³	環孢素植入劑	角膜移植手術排斥	全球			中國		
OT-1601 ³	幹細胞	視網膜色素上皮變性及乾性老年性黃斑變性	大中華區	SanBio		中國		
OT-1602 ³	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。目前歐康已經註冊為歐沁®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I期和II期臨床試驗。
4. 在開始II期臨床試驗之前，可能無需進行I期臨床試驗。

管理層討論及分析

業務回顧

整體財務表現

報告期內，我們實現營業收入人民幣103.7百萬元，較截至2022年6月30日止六個月增長90.1%，綜合毛利率約60.5%。我們的收入主要由（包括但不限於）優施瑩®、歐沁®、埃美丁®、適利達®、康文涓®等十餘款產品銷售額貢獻。我們的研發費用支出為人民幣73.1百萬元，較截至2022年6月30日止六個月下降25.8%。我們的經調整虧損淨額為人民幣125.9百萬元，較截至2022年6月30日止六個月增加63.8%。2023年上半年，眼科用藥市場完全從COVID-19中復甦。我們抓住該機遇，在市場探索及客戶發展方面取得了重大進展。

研發表現

報告期內，我們抓住眼科診療恢復的機會，加速臨床新藥研發。公司一款創新藥OT-1001 (0.24%西替利嗪滴眼液) 的NDA已獲CDE受理並納入NMPA優先審評批准程序。我們治療少兒近視的新藥OT-101 (0.01%硫酸阿托品滴眼液) 全球III期臨床患者入組完成。一項臨床試驗許可已獲CDE受理，以啟動本集團自研產品OT-101-S (0.01%及0.05%硫酸阿托品滴眼液) III期臨床試驗，使硫酸阿托品的儲存和使用更加便捷。5款候選藥物處於III期臨床，我們繼續保持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。我們將投入更多精力強化研發能力，攻克眼科製劑技術新壁壘，持續提高產品競爭實力。

主要候選藥物的進展

- OT-101 (0.01% 硫酸阿托品滴眼液)

OT-101，一種用於延緩或減慢小兒和青少年近視進度的低濃度(0.01%)阿托品滴眼液，已於2023年2月完成其在中國的170名患者的全球III期隨機、雙盲、安慰劑對照、平行多中心臨床試驗入組。

2023年6月，OT-101已完成678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。

我們預計今年將繼續推進III期臨床試驗。

- OT-101-S (0.01% 及0.05% 硫酸阿托品滴眼液)

2023年7月，OT-101-S是一種低濃度(0.01%及0.05%)硫酸阿托品滴眼液，用於延緩兒童近視的進度，其臨床試驗許可已獲CDE受理，以在中國啟動III期臨床試驗。與OT-101(其設計為每個劑量單位包含硫酸阿托品凍乾粉及溶劑兩個腔室)相比，OT-101-S的設計為每個劑量單位包含硫酸阿托品濃縮溶液及稀釋溶液(均不包含防腐劑)兩個腔室，使用前將兩個腔室進行混合製成低濃度硫酸阿托品滴眼液，使硫酸阿托品的儲存和使用更加方便。中性的溶液環境也大大提升了該產品的使用依從性及有效性。

我們預計OT-101-S臨床試驗所取得的進步將縮短公司低濃度阿托品產品的註冊上市期限。

- OT-1001 (ZERVIATE®，0.24% 西替利嗪滴眼液)

2023年4月，OT-1001的NDA已獲國家藥監局受理，並被納入優先審查和批准程序。OT-1001是抗組胺藥鹽酸西替利嗪(ZYRTEC®的活性成分)的首款且唯一的滴眼液配方，用於治療過敏性結膜炎相關的眼癢。OT-1001獲納入國家藥監局優先審評審批程序，將加快其NDA的審評審批程序，這是實現OT-1001商業化的重要一步。

- OT-702(阿柏西普生物類似藥)

OT-702(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期臨床試驗已於2023年3月完成所有患者入組。

我們預計今年將進一步推進其III期臨床試驗。

- OT-502(DEXYCU[®]，地塞米松植入劑)

報告期內，我們繼續推進OT-502真實世界研究及III期臨床試驗。

我們預計於2023年下半年進行數據整理及NDA文件準備工作。

- OT-202(酪氨酸激酶抑制劑)

2023年2月，公司啟動治療乾眼症的I類創新藥OT-202的II期臨床試驗，在2023年2月順利完成的I期臨床試驗中，OT-202在健康成人受試者中表現出良好的安全性和耐受性特徵。

我們預計將於2023年下半年完成II期臨床試驗的患者入組。

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，我們商業化產品實現營業收入人民幣103.7百萬元，較截至2022年6月30日止六個月增長90.1%。我們繼續加速我們的藥物在中國眼科市場醫院中的滲透，已完成全國9,361家醫院覆蓋，其中覆蓋三級醫院1,426家。在210名員工組成的商業團隊的帶領下，我們繼續擴大在全國的業務網絡覆蓋範圍。

報告期內，我們正式開始治療慢性非感染性葡萄膜炎新藥優施瑩[®](氟輕鬆玻璃體內植入劑)的商業化。葡萄膜炎是非常複雜的眼科疾病，不但包括虹膜炎及虹膜睫狀體炎、脈絡膜炎，同時還包括鄰近的視網膜及血管、視網膜色素上皮、玻璃體和視神經的炎症病變。疾病對於患者的影響也是極其深遠的，具體而言，葡萄膜炎每一次炎症發作，都會對眼內組織造成不可逆的損傷，平均46%患者最終發展為不可逆的視力損傷，甚至致盲，是中國第二大致盲性眼病。

優施瑩[®]通過特有的專利技術，可緩釋氟輕鬆並精準作用於眼內病灶，以初始速率0.25微克／天在眼內釋放氟輕鬆長達36個月，使治療全程的藥效保持穩定，幫助患者長期穩定葡萄膜炎、降低葡萄膜炎的復發次數，避免反覆發作引發的眼內組織損傷及視力下降。同時，該藥物只作用於眼部，對全身無影響，大大降低口服激素對全身帶來的不良副作用。

2023年2月21日公司與上藥控股有限公司（「上藥控股」，為聯交所（股份代號：2607）和上交所（股票代碼：601607）上市公司上海醫藥集團股份有限公司的全資附屬公司）舉行優施瑩®戰略合作簽約，通過達成本次戰略合作，雙方將進一步整合資源優勢，推動優施瑩®在中國的全方位合作，惠及廣大患者。上藥控股亦將圍繞創新藥上市前服務、進口分銷、全國控股網絡支持等角度，與我們展開深入的合作，進一步鞏固戰略合作夥伴關係。

我們積極開拓市場，組織和舉辦了大量學術會議，探討葡萄膜炎的前沿診斷和治療。全國首屆玻璃體腔植入規範化培訓會上，知名葡萄膜炎學者及專家為在場的臨床醫生帶來了更實用、更規範的優施瑩®注射指導。

生產表現

報告期內，我們在蘇州工廠將重心主要放在埃美丁®等產品的中試及驗證批生產。此外，我們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。

未來發展與展望

在過去的三年中，我們已經取得了顯著的成績，如成功研發並推廣核心產品優施瑩®，拓寬產品管線，建立高質量的生產基地，以及產品推廣。在2023年下半年，我們將繼續聚焦以下幾個方面：

- 1) 繼續加快新產品的研發進度，計劃促進至少有兩個新候選藥物進入註冊階段，保持新產品持續上市的節奏。
- 2) 預期蘇州工廠將實現商業化批量生產，確保供應的穩定性和產品質量。
- 3) 全力推廣核心產品優施瑩®，確保其順利上市，惠及更多的患者。
- 4) 加大對適利達®、適利加®、貝特舒®、埃美丁®和愛賽平®等其他藥品的營銷和推廣力度，從而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。
- 5) 致力於加強企業文化發展，打造獨特的品牌身份，為我們日後階段的可持續發展及進步奠定基礎。

展望未來，我們將繼續秉承「勇氣和光明」的理念，努力為眼科患者提供全方位的解決方案，守護他們的眼健康，進一步提高生活質量。我們將繼續努力，創造更好的業績，為股東和投資者創造價值，使公司成為眼科行業領域的佼佼者。

財務回顧

收益

本集團的收益由截至2022年6月30日止六個月的人民幣54.5百萬元增加至截至2023年6月30日止六個月的人民幣103.7百萬元。增加主要由於(i)銷售眼科產品產生的收益大幅增加；(ii)醫藥產品推廣服務(尤其是本集團向暉致提供的適利達®及適利加®推廣服務)產生的收益增加；部分被向第三方授出眼科醫藥產品特許權相關的以銷售為基礎的特許權使用費收入減少所抵銷。下表載列所示期間收入的組成部分：

	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)
銷售眼科產品	84,216	28,219
醫藥產品推廣服務	18,185	8,608
以銷售為基礎的特許權使用費收入	1,035	17,708
合約開發及生產服務	260	—
總收益	103,696	54,535

我們的收益增加主要是由於(i)眼科醫藥產品的銷售額由截至2022年6月30日止六個月的人民幣28.2百萬元增加198.4%至截至2023年6月30日止六個月的人民幣84.2百萬元；及(ii)提供醫藥產品推廣服務產生的收益由截至2022年6月30日止六個月的人民幣8.6百萬元增加至截至2023年6月30日止六個月的人民幣18.2百萬元；部分被以銷售為基礎的特許權使用費收入由截至2022年6月30日止六個月的人民幣17.7百萬元減少至截至2023年6月30日止六個月的人民幣1.0百萬元所抵銷，是因為相關收益計為銷售眼科產品所得收益而非以銷售為基礎的特許權使用費收入。收益確認出現變動是因為埃美丁®業務模式於報告期出現變動。

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。就醫藥產品推廣服務而言，收益於我們達成服務合約下安排銷售及／或交付醫藥產品的責任時點確認。以銷售為基礎的特許權使用費收入乃基於各銷售的毛利率，並在客戶完成銷售的時點確認。

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2022年6月30日止六個月的人民幣20.2百萬元增加至截至2023年6月30日止六個月的人民幣41.0百萬元。增加歸因於銷售眼科產品及特許權攤銷的成本增加，與我們的收益增長基本一致。

毛利

本集團的毛利由截至2022年6月30日止六個月的人民幣34.3百萬元增加82.8%至截至2023年6月30日止六個月的人民幣62.7百萬元。毛利增加主要與收益增長一致。

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。截至2023年6月30日止六個月，我們的其他收入為人民幣14.4百萬元，較截至2022年6月30日止六個月的人民幣15.2百萬元減少人民幣0.8百萬元，主要由於銀行利息收入減少。

其他收益及虧損

截至2023年6月30日止六個月，我們的其他收益及虧損主要包括(i)匯兌收益淨額人民幣2.6百萬元，而於截至2022年6月30日止六個月則為匯兌收益淨額人民幣11.7百萬元，主要由於報告期內美元兌人民幣升幅較去年同期收窄；及(ii)其他金融資產之公平值變動導致的收益人民幣1.2百萬元，而於截至2022年6月30日止六個月其他金融資產之公平值變動導致的收益為人民幣0.3百萬元，主要由於我們有效的短期現金管理。

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)營銷及推廣開支。截至2023年6月30日止六個月，我們的銷售及營銷開支為人民幣114.7百萬元，較截至2022年6月30日止六個月的人民幣78.7百萬元增加人民幣36.0百萬元，主要由於(i)擴充商業化團隊；及(ii)COVID-19後我們不斷舉行的產品營銷及推廣活動。

下表載列我們於所示期間的銷售及營銷開支組成部分：

	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)
薪金及福利	43,615	34,665
以股份為基礎的付款	30,957	33,402
營銷及推廣	26,750	5,833
其他	13,338	4,796
總銷售及營銷開支	114,660	78,696

研發開支

報告期內，我們錄得研發開支人民幣73.1百萬元，較截至2022年6月30日止六個月的人民幣98.4百萬元減少25.8%，主要由於我們的員工成本減少，部分被(i)第三方承包成本上升；及(ii)折舊及攤銷增加所抵銷。

下表載列我們於所示期間的研發開支組成部分：

	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)
第三方承包成本	28,781	21,195
員工成本	35,423	73,608
折舊及攤銷	4,448	890
其他	4,439	2,746
總研發開支	73,091	98,439

行政開支

我們的行政開支包括(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)行政用途的物業及使用權資產的折舊及攤銷。

截至2023年6月30日止六個月，我們的行政開支為人民幣99.6百萬元，較截至2022年6月30日止六個月的人民幣75.4百萬元增加人民幣24.2百萬元，主要由於(i)蘇州工廠試生產產生的營運成本上升；及(ii)報告期內蘇州工廠行政用途的物業折舊及使用權資產折舊增加。

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人民幣0.1百萬元，較截至2022年6月30日止六個月的人民幣0.4百萬元減少人民幣0.3百萬元，主要由於相比2022年同期，報告期內並無產生應課稅轉授收入。

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208.4百萬元，較截至2022年6月30日止六個月的人民幣192.7百萬元增加人民幣15.7百萬元，此乃主要由於(i)蘇州工廠候選產品的中試及驗證批生產；及(ii)與2022年同期相比增加的產品營銷推廣活動使得成本及費用增加。

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，我們亦採用期內經調整虧損淨額（一項非國際財務報告準則計量指標）以呈列經營情況。

期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投資者及股東評估我們的經營業績時提供有用信息。然而，我們呈列期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。我們將期內經調整虧損淨額定義為經加回以股份為基礎的付款調整的期內虧損。下表為我們期內非國際財務報告準則經調整虧損淨額與期內虧損的對賬，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)
期內虧損	<u>(208,402)</u>	<u>(192,669)</u>
加：		
以股份為基礎的付款	<u>82,509</u>	<u>115,819</u>
期內非國際財務報告準則經調整虧損淨額	<u><u>(125,893)</u></u>	<u><u>(76,850)</u></u>

經選定簡明綜合財務狀況表數據

	於2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
流動資產總值	1,171,209	1,455,160
非流動資產總值	1,829,750	1,588,514
資產總值	3,000,959	3,043,674
流動負債總額	213,776	247,653
非流動負債總額	41,420	47,382
負債總額	255,196	295,035
資產淨值	2,745,763	2,748,639

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，若干貿易客戶的信貸期以其實際銷售時機為準。

大部分貿易應收款項的賬齡均少於一年。

截至2023年6月30日，我們貿易應收款項的增加基本與收益增長一致。

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)YUTIQ[®]、歐沁[®](酒石酸溴莫尼定滴眼液)、埃美丁[®]及康文涓[®]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)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2023年6月30日，我們的現金及現金等價物為人民幣537.0百萬元(截至2022年12月31日：人民幣1,170.0百萬元)。我們的現金及現金等價物的減少主要是由於我們上述方面的主要現金用途及定期存款存置。目前，我們遵循一套資金及庫務政策來管理資本資源，並舒緩所涉及的潛在風險。

借款

截至2023年6月30日，我們並無任何借款（截至2022年12月31日：無）。

資本承擔

截至2023年6月30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35.9百萬元（截至2022年12月31日：人民幣49.0百萬元）。

或然負債

截至2023年6月30日，我們並無任何重大或然負債、擔保或任何訴訟（截至2022年12月31日：無）。

資產質押

截至2023年6月30日，我們已質押存款人民幣23.9百萬元予銀行，以抵押授予本集團的信用證（截至2022年12月31日：人民幣26.0百萬元）。

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2023年6月30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

我們與EyePoint於2020年12月訂立股份購買協議，據此，我們同意以總代價約15.7百萬美元（折合約121.8百萬港元）收購EyePoint的3,010,722股股份。於2021年1月完成該項投資後，我們持有EyePoint經擴大發行在外股份總數的約16.6%。投資後，由於EyePoint配發股份及發行新普通股，本集團於EyePoint的股權被進一步攤薄。

截至2023年6月30日，我們於EyePoint的投資作為按公平值計入其他綜合收益的權益工具，其賬面值約為人民幣189.3百萬元（截至2022年12月31日：人民幣73.4百萬元）。因此，該投資的公平值佔我們截至2023年6月30日資產總值的比重約6.3%。截至2023年6月30日止六個月，我們概無收取與該投資有關的股息。

除上文所披露者外，本公司於截至2023年6月30日止六個月期間並無任何其他重大投資、有關附屬公司、聯營公司及合營企業的重大收購或出售事項。

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。

簡明綜合損益及其他全面收益表

		截至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	3	103,696	54,535
銷售成本		<u>(40,986)</u>	<u>(20,231)</u>
毛利		62,710	34,304
其他收入	4	14,402	15,182
其他收益及虧損	4	3,708	12,004
預期信用損失(「預期信用損失」)模型下的 減值虧損，扣除撥回		(268)	(283)
銷售及營銷開支		(114,660)	(78,696)
研發開支		(73,091)	(98,439)
行政開支		(99,561)	(75,398)
其他開支		(864)	—
財務成本		<u>(639)</u>	<u>(981)</u>
除稅前虧損		(208,263)	(192,307)
所得稅開支	5	<u>(139)</u>	<u>(362)</u>
期內虧損		<u><u>(208,402)</u></u>	<u><u>(192,669)</u></u>
其他全面收益(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收益(虧損)		<u>118,425</u>	<u>(71,346)</u>
		<u>118,425</u>	<u>(71,346)</u>
期內全面開支總額		<u><u>(89,977)</u></u>	<u><u>(264,015)</u></u>
每股虧損			
— 基本及攤薄(人民幣)	6	<u><u>(0.32)</u></u>	<u><u>(0.31)</u></u>

簡明綜合財務狀況表

於2023年6月30日

	附註	於2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於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		416,626	414,478
使用權資產		29,027	33,591
無形資產		1,027,491	919,050
按公平值計入其他全面收益的權益工具		213,425	95,000
按金及預付款項		127,598	108,472
其他資產－非流動		15,583	17,923
		<u>1,829,750</u>	<u>1,588,514</u>
流動資產			
存貨		28,912	24,104
貿易及其他應收款項	7	87,554	106,238
合約資產		11,149	6,473
其他資產－流動		3,747	3,898
銀行結餘及現金	8	1,039,847	1,314,447
		<u>1,171,209</u>	<u>1,455,160</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	9	200,480	235,368
租賃負債－流動		13,125	12,285
所得稅負債		171	—
		<u>213,776</u>	<u>247,653</u>
流動資產淨值		<u>957,433</u>	<u>1,207,507</u>
資產總值減流動負債		<u>2,787,183</u>	<u>2,796,021</u>
非流動負債			
合約負債		30,090	30,090
租賃負債－非流動		11,330	17,292
		<u>41,420</u>	<u>47,382</u>
資產淨值		<u>2,745,763</u>	<u>2,748,639</u>
資本及儲備			
股本		48	48
儲備		2,745,715	2,748,591
權益總額		<u>2,745,763</u>	<u>2,748,639</u>

簡明綜合財務報表附註

截至2023年6月30日止六個月

1. 編製基準

簡明綜合財務報表已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」以及香港聯合交易所有限公司證券上市規則附錄16的適用披露規定編製。

2. 主要會計政策

除若干按公平值計量的金融工具外，簡明綜合財務報表已按歷史成本基準編製。

除應用國際財務報告準則修訂本導致會計政策出現變動之外，截至2023年6月30日止六個月的簡明綜合財務報表所採用的會計政策和計算方法與本公司及其附屬公司截至2022年12月31日止年度的年度綜合財務報表所呈列的會計政策和計算方法相同。

應用國際財務報告準則修訂本

於本中期期間，本集團首次應用由國際會計準則理事會頒佈的以下國際財務報告準則的新訂及修訂本（於2023年1月1日開始的本集團年度期間強制生效），以編製本集團的簡明綜合財務報表：

國際財務報告準則第17號 （包括2021年12月及6月的 國際財務報告準則第17號修訂本）	保險合約
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）	與單一交易產生之資產及負債有關之遞延稅項
國際會計準則第12號（修訂本）	《國際稅收改革－支柱二立法模板》

除下文所述者外，在本中期期間，應用新訂國際財務報告準則及其修訂本對本集團於當前及過往期間的財務狀況及表現及／或該等簡明綜合財務報表所載的披露造成重大影響。

應用國際會計準則第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」之會計政策的影響及變動

會計政策

遞延稅項按綜合財務報表內資產與負債賬面值與計算應課稅溢利時採用的相應稅基之間的暫時差額確認。一般而言，所有應課稅暫時差額均確認為遞延稅項負債。倘可能出現可用以抵銷可動用可扣減暫時差額的應課稅溢利，則所有可扣減暫時差額一般會確認為遞延稅項資產。倘該暫時差額乃源自一項交易中初始確認（業務合併除外）資產與負債，而該差額並無影響應課稅溢利或會計溢利，則不會確認該等遞延稅項資產與負債，交易並未增加相等金額之應課稅及可扣減暫時差額之交易。此外，倘暫時差額乃由於初始確認商譽產生，則不確認遞延所得稅負債。

過渡及影響概況

誠如本集團截至2022年12月31日止年度的年度財務報表所披露，本集團過往對單一交易產生的資產及負債整體應用國際會計準則第12號之規定，相關資產及負債的暫時性差額按淨額基準評估。應用該修訂後，本集團分別評估相關資產及負債。根據過渡條款：

- (i) 本集團對2022年1月1日或之後發生的租賃交易追溯應用新會計政策；
- (ii) 本集團亦於2022年1月1日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。

除本集團確認的相關遞延稅項資產人民幣6,114,000元及遞延稅項負債人民幣6,114,000元（按總額基準，但影響呈列）外，應用修訂本對本集團的財務狀況及表現並無重大影響。該應用對最早呈列期間的保留盈利並無影響。

3. 收益及分部資料

以下為本集團收益的分析：

	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)
貨品或服務種類		
於某時點		
銷售眼科產品	84,216	28,219
醫藥產品推廣服務	18,185	8,608
以銷售為基礎的特許權使用費收入	1,035	17,708
合約開發及生產（「CDMO」）服務	260	—
	<u>103,696</u>	<u>54,535</u>

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確認，即當貨品獲運送至客戶指定地時，或產品已交付予客戶且所有權已於客戶接收後轉移至客戶時確認。貨品交付後，客戶需承擔出售貨品的主要責任以及貨品過時及丟失的風險。本集團於貨品交付予客戶時確認應收款項，此為收取代價權利成為無條件的時點，因為代價只能隨著時間推移而到期應付。信貸期一般為交付後的30至90日。根據本集團的標準合約條款，倘交付的貨品質素不達標，則客戶僅可退貨或要求退款。因此，日後因退貨導致收益出現重大撥回的可能性甚小。

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的代理商，主要履約責任為安排對另一方供應的醫藥產品進行銷售及交付。就此而言，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，收益於本集團根據服務合約達成其安排銷售及／或交付醫藥產品責任的時點確認。信貸期一般為30至45日。服務付款於本集團客戶收到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。

CDMO服務

本集團開始通過付費服務（「FFS」）合約向客戶提供CDMO服務賺取收益。根據FFS法，合約通常有多個可交付單位，通常是樣本及／或產品的形式，每個單位在合約中規定了單獨的銷售價格。本集團將每個可交付單位確定為獨立的履約義務，並在單位交付的時間點確認合約要素的FFS收益。

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，除整個實體的資料外，概無進一步呈列分部資料。

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。

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華人民共和國（「中國」）。

4. 其他收入以及其他收益及虧損

	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		
銀行利息收入	12,722	14,075
政府補助收入(附註)	1,098	851
其他	582	256
	<u>14,402</u>	<u>15,182</u>
其他收益及虧損		
匯兌收益淨額	2,553	11,748
其他金融資產的公平值變動收益	1,155	256
	<u>3,708</u>	<u>12,004</u>

附註：

政府補助包括本中期期間來自中國政府的無條件補助，其乃專為支持研發活動、就業支持及培訓創新及開發。

5. 所得稅開支

	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)
預扣稅(附註i)	-	362
即期稅項－香港(附註ii)	171	-
過往年度超額撥備－中國	(32)	-
	<u>139</u>	<u>362</u>

香港利得稅按兩個年度估計溢利的16.5%計算。

根據中國人民共和國企業所得稅(「企業所得稅」)及企業所得稅實施條例，中國附屬公司於兩個年度的稅率均為25%。

附註：

- (i) 金額指台灣市場產生的轉授收入有關的預扣稅；
- (ii) 金額指與香港產生的以銷售為基礎的特許權使用費收入有關的即期稅項。

6. 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：

	截至6月30日止六個月	
	2023年 (未經審核)	2022年 (未經審核)
虧損		
用於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>(208,402)</u>	<u>(192,669)</u>
股份數目		
計算每股基本及攤薄虧損的普通股加權平均數	<u><u>646,269,582</u></u>	<u><u>627,169,155</u></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RSU所持有之股份及香港中央證券信託有限公司就未歸屬股份獎勵所持有之股份。

截至2023年及2022年6月30日止六個月的每股攤薄虧損的計算乃假設購股權及RSU未獲行使、股份獎勵未歸屬以及認股權證未獲行使，此乃由於假設其獲行使或獲歸屬會導致每股虧損減少。

7. 貿易及其他應收款項

本集團給予其貿易客戶的平均信貸期為30至90天，若干貿易客戶的信貸期以其實際銷售時機為準。以下為貿易應收款項的賬齡分析，其乃按發票日期呈列。

	於2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至90天	34,700	59,847
91至180天	290	4
181至365天	<u>20,940</u>	<u>—</u>
	<u><u>55,930</u></u>	<u><u>59,851</u></u>

8. 銀行結餘及現金

	於2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
銀行現金	467,008	904,261
定期存款	572,839	410,186
	1,039,847	1,314,447
分析為：		
現金及現金等價物	537,044	1,170,049
原到期日為三個月至一年的定期存款(附註a)	478,903	118,398
已質押銀行存款(附註b)	23,900	26,000
	1,039,847	1,314,447

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。

9. 貿易及其他應付款項

本集團購買商品或服務的平均信貸期為30天內。於報告期末按發票日期呈列的本集團貿易應付款項的賬齡分析如下：

	於2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至30天	7,967	18,581
31至60天	4,442	2,200
61至90天	1,936	922
91至180天	302	—
181至365天	166	—
	14,813	21,703

10. 股息

於截至2023年及2022年6月30日止六個月，概無派付、宣派或建議任何股息。本公司董事已釐定將不會就截至2023年6月30日止六個月派付任何股息。

其他資料

報告期後事件

除本公告所披露者外，2023年6月30日後及緊接本公告日期之前概無發生任何將導致對本集團造成重大影響的事件。

中期股息

董事會並不建議就截至2023年6月30日止六個月分派中期股息（2022年6月30日：無）。

遵守企業管治守則

本集團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。

本公司已採納企業管治守則的守則條文作為其自身的企業管治守則。企業管治守則已自2020年7月10日（上市日期）起適用於本公司。

董事會認為本公司已於截至2023年6月30日止六個月期間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，彼等已於截至2023年6月30日止六個月期間遵守標準守則及書面指引。本集團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（經扣除包銷費用及相關上市開支後）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日期為2020年6月29日的招股章程及日期為2020年9月11日的公告。截至2023年6月30日，有關上市所得款項淨額根據擬定用途的動用情況如下：

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	截至	截至	未動用資金 預期時間表	
			2022年 12月31日 未動用的 所得款項 淨額 (百萬港元)	報告期內 已動用的 所得款項 淨額 (百萬港元)	2023年 6月30日 已動用的 所得款項 淨額 (百萬港元)		2023年 6月30日 未動用的 所得款項 淨額 (百萬港元)
有關核心產品							
1. 為OT-401的研發人員開支及持續研發活動提供資金	197.57	12.00%	112.35	1.15	86.37	111.20	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
3. 用於OT-401的商業化	246.96	15.00%	144.18	37.09	139.87	107.09	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%	71.98	71.98	562.42	-	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%	61.86	37.09	139.87	24.77	2023年底前
用於本公司日期為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%	-	-	164.64	-	-
總計	1,646.41	100.00%	428.33	147.31	1,365.39	281.02	

註：由於約整，數據的總和可能不等於總數。

截至2023年6月30日，所有尚未使用的上市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，已成功配售合共28,000,000股股份予不少於六名承配人（均為專業投資人兼獨立第三方），配售價為每股股份28.35港元。股份已於2021年1月22日完成認購，每股股份淨價為27.92港元，市場總值約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。截至2023年6月30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	報告期內	截至	截至	未動用資金 預期時間表
			2022年 12月31日 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)	2023年 6月30日 已動用的 所得款項 淨額 (百萬港元)	2023年 6月30日 未動用的 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	30.00%	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	35.00%	140.43	75.05	208.22	65.38	2024年底前
OT-702 (Eylea生物類似藥)	99.66	12.75%	19.56	14.97	95.07	4.59	2023年底前
OT-301 (NCX470)	50.03	6.40%	39.97	26.48	36.54	13.49	2023年底前
OT-101 (低濃度阿托品)	43.78	5.60%	19.23	19.23	43.78	-	2024年底前
OT-1001 (ZERVIAE®)	30.10	3.85%	27.88	1.56	3.78	26.32	2024年底前
OT-202 (TKI)	50.03	6.40%	33.79	12.80	29.05	20.98	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	25.00%	-	-	195.43	-	-
其他一般公司用途	78.17	10.00%	44.83	44.83	78.17	-	2023年底前
總計	781.70	100.00%	419.77	119.88	481.82	299.89	

註：由於約整，數據的總和可能不等於總數。

截至2023年6月30日，所有尚未使用的配售及認購所得款項淨額已存放在本集團維持的銀行賬戶內。

購買、銷售或贖回本公司上市證券

截至2023年6月30日止六個月，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。

審閱未經審核中期業績及中期報告

本集團截至2023年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合中期財務報表已經由本集團獨立核數師德勤•關黃陳方會計師行根據香港會計師公會頒佈的香港審閱委聘準則第2410號「實體的獨立核數師進行中期財務資料的審閱」進行審閱。

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。審核委員會已聯同本公司管理層及獨立核數師審閱本公司中期報告採納的會計原則及政策，並討論本集團的內部控制及財務申報事宜（包括審閱本集團截至2023年6月30日止六個月的未經審核中期業績及中期報告）。審核委員會認為本集團截至2023年6月30日止六個月的未經審核中期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。

刊發2023年簡明綜合中期業績及中報

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2023年6月30日止六個月的中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

我們謹此就股東及業務夥伴的持續支持以及僱員的專心致志及辛勞工作，向彼等致以衷心謝意。

釋義及縮略詞

「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）
「AMD」	指	老年性黃斑變性，一種對黃斑造成損害並導致中心視力逐漸喪失的疾病
「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「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，但就本公告及僅就地區參考而言，除文義另有指明，本公告中提述的「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
「本公司」	指	歐康維視生物，一家根據開曼群島法律於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18A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)
「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

「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
「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
「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)
「藥品上市許可持有人」	指	藥品上市許可持有人，其獲許可在某個地區或國家進行藥品上市
「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
「納斯達克」	指	納斯達克證券市場有限責任公司
「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
「pre-IND」	指	新藥臨床試驗申請前的階段
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「報告期」	指	截至2023年6月30日止六個月期間
「RSU」	指	受限制股份單位
「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	Viatrix Inc.，是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(股份代號：VTRS)，營業地址為1000 Mylan Boulevard, Canonsburg, PA 15317，其聯屬公司(其中包括)暉致中國(統稱)，如文義有規定，則分別指Viatrix Inc.或其聯屬公司
「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

在本公告中，除文義另有指明外，「聯繫人」、「關連人士」、「控股股東」及「附屬公司」等詞彙具有上市規則賦予該等詞彙的涵義。

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8月24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。