

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）。



截至2023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2023年12月31日止年度的經審核綜合全年業績連同截至2022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

報告期內，我們主要眼科產品的銷售實現持續穩步增長，並進一步擴大了我們的市場份額。

2023年4月，OT-1001 (ZERVIA[®]，0.24%西替利嗪滴眼液) 遞交NDA獲CDE受理，並被納入優先審查和批准程序，預計將於近期獲批上市。

2023年12月，本公司核心產品及治療葡萄膜炎新藥優施瑩[®] (氟輕鬆玻璃體內植入劑) 已被納入已於2024年1月1日起正式實施的新版國家醫保藥品目錄。

截至本公告日期，今年優施瑩[®]醫院終端注射針數已超去年全年。我們預計該數字會在2024年快速增長。

財務概覽

本集團的收益由截至2022年12月31日止年度的人民幣159.0百萬元增加55.0%至截至2023年12月31日止年度的人民幣246.4百萬元，主要得益於銷售眼科產品及醫藥產品推廣服務產生的收益大幅增加。

我們截至2023年12月31日止年度錄得全面收益總額人民幣27.5百萬元，而截至2022年12月31日止年度錄得全面開支總額人民幣580.0百萬元。錄得的該全面收益總額主要由於(i)年內虧損進一步收窄，其主要歸因於我們的收益及毛利大幅增加；及(ii)我們對Eyepoint及Alimera的戰略投資的公平市值增加。

截至2023年12月31日，我們的銀行結餘及現金約為人民幣1,053.8百萬元。

公司資料

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令我們在中國眼科業界取得維持領先地位。

截止目前，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，其中五款產品正處於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2023年12月31日的產品組合及各項藥物資產狀況：

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 (優施堡®)	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 PHARMACEUTICALS				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®)	拉坦噻嗎滴眼液	青光眼及高眼壓症	中國內地	VIATRIS				已商業化
OT-1005 (愛賽平®)	鹽酸氣羣斯汀滴眼液	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 (康文清®)	鹽酸莫西沙星滴眼液	細菌性結膜炎	全球					已商業化
OT-1001 (ZERVIATE®)	鹽酸西替利嗪滴眼液	細菌性結膜炎	大中華區及東南亞11個國家	nicox				中國NDA已提交 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 博安生物		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	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 PHARMACEUTICALS		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	雷珠单抗類似藥	濕性老年黃斑變性	大中華區	SENJU 森健藥業		中國		日本獲批 (Senju和GTS)
OT-503 ⁴ (NCX 4251®)	丙酸氟替卡松納米晶體	睜線炎	大中華區	nicox		中國		美國II期臨床完成 (Nicox)
OT-302	乙醯唑胺	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		

■ 引進/收購 ■ 自主研發

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

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，我們的臨床研發項目斬獲多項重要里程碑，研發團隊與臨床PI們通力協作，彰顯公司強大的臨床研發實力。OT-1001 (ZERVIA[®]，0.24%西替利嗪滴眼液) 遞交NDA獲CDE受理，並被納入優先審查和批准程序，預計將於近期獲批上市。OT-101 (0.01%硫酸阿托品滴眼液) 的全球多中心III期臨床試驗完成患者入組，且OT-502 (地塞米松植入劑) 完成真實世界研究。自研治療乾眼症的1類新藥OT-202 (酪氨酸激酶抑制劑) 完成II期臨床試驗患者入組。臨床項目新啟動26家實驗中心，報告期內入組了總計超700名患者。5款產品處於III期臨床試驗階段，全面覆蓋眼前及眼後疾病，產品佈局完善，梯度合理，我們繼續保持目前中國眼科藥物處於III期臨床數量最多的眼科藥企之一，為公司未來發展注入動能。

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6月，我們的重要產品自研新藥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-1001 (ZERVIA[®]，0.24%西替利嗪滴眼液)

2023年4月，治療過敏性結膜炎OT-1001的NDA獲國家藥監局受理，並被納入優先審查和批准程序。

我們預計OT-1001將於近期獲批上市。

- OT-702 (阿柏西普生物類似藥)

2023年3月，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)已順利完成III期臨床試驗所有受試者入組。

我們預計OT-702將於今年完成III期臨床試驗，並遞交NDA。

- OT-502 (DEXYCU[®]，地塞米松植入劑)

2023年8月，治療術後炎症的新藥OT-502在海南博鳌樂城國際醫療旅遊先行區完成真實世界研究263名患者入組。

2023年11月，OT-502完成合共300名患者的III期臨床試驗入組。

我們預計OT-502將於今年遞交NDA。

- OT-202 (酪氨酸激酶抑制劑)

2023年2月，公司啟動治療乾眼症的同類首創的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。

2023年11月，OT-202完成合共213名患者的II期臨床試驗入組。於2024年3月，OT-202的II期臨床試驗已成功完成揭盲並已收集所有相關數據，標誌著OT-202已達到II期臨床試驗的主要臨床終點，在安全性及療效方面展現出積極的結果。

我們預計將於今年開展III期臨床試驗。

- OT-703 (ILUVIEN[®]，氟輕鬆醋酸酯玻璃體植入劑)

2023年12月20日，治療糖尿病性黃斑水腫(DME)創新藥OT-703在香港獲批上市，正式開啟中國市場商業化篇章。

我們預計在今年繼續推進III期臨床試驗及在中國內地開展的真實世界研究。

我們最終未必能成功開發及／或銷售我們的候選藥物。

商業化表現

報告期內，我們積極拓展醫院覆蓋，加快產品入院，深度挖掘埃美丁[®]，適利達[®]等生命力強的產品的商業潛力，因此實現了收益的快速增長。我們錄得總收入人民幣246.4百萬元，同比增長55.0%。我們已完成全國10,120家醫院覆蓋，其中覆蓋三級醫院1,558家，商業團隊人數超230人，已完成全國商業網絡覆蓋。

2023年12月，公司治療葡萄膜炎新藥優施瑩[®]（氟輕鬆玻璃體內植入劑）已被納入中國國家醫療保障局最新發佈的國家醫保藥品目錄，用於治療累及眼後段的慢性非感染性葡萄膜炎，新版國家醫保藥品目錄已於2024年1月1日起正式執行。優施瑩[®]進入新版國家醫保藥品目錄後，患者的支付壓力大大減輕，用藥需求旺盛，葡萄膜炎專家學者對於優施瑩[®]亦推崇備至。截至本公告日期，今年優施瑩[®]醫院終端注射針數已超去年全年，並有望繼續快速放量。

生產表現

報告期內，我們在蘇州工廠的重心主要放在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產品的生產。

未來發展與展望

作為成立只有短短五年的製藥企業，歐康維視已經基本完成了業務閉環，並具有了初步自循環的能力。目前公司擁有12個已上市產品，包括核心產品優施瑩[®]，並有豐富的處在不同研發階段的自研管線以提供未來發展的動力。展望2024，歐康維視將在以下幾個方面繼續發展並突破：

- (i) 加快現有產品，尤其是核心產品優施瑩[®]的商業增長，使整體銷售收入上一個新的台階；

- (ii) 基於銷售收入的提升和成本的控制，進一步改善公司的財務狀況，為公司早日實現盈利打下基礎；
- (iii) 在研發方面，預期OT-1001的NDA將於本年內獲批。同時公司將穩步推進自研產品比如OT-101和OT-202的臨床進程，並取得階段性的成果；及
- (iv) 拓展海外合作以使我司的產品能走出中國並造福全球的病人。

展望2024年，我們將繼續秉承「勇氣和光明」的理念，致力於打造獨特的企業力量，使我們在當今這個複雜而嚴酷的商業環境中得以繼續快速發展。造福廣大病人，並為股東創造價值。

財務回顧

收益

本集團的收益由截至2022年12月31日止年度的人民幣159.0百萬元增加55.0%至截至2023年12月31日止年度的人民幣246.4百萬元。下表載列我們於所示年度的收益組成部分：

	截至12月31日止年度	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
銷售眼科產品	204,695	108,833
醫藥產品推廣服務	38,347	22,655
以銷售為基礎的特許權使用費收入	3,054	27,469
合約開發及生產服務	271	—
總收益	246,367	158,957

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12月31日止年度的人民幣108.8百萬元大幅增加88.1%至截至2023年12月31日止年度的人民幣204.7百萬元；及(ii)提供醫藥產品推廣服務產生的收益由截至2022年12月31日止年度的人民幣22.7百萬元增加至截至2023年12月31日止年度的人民幣38.3百萬元。以銷售為基礎的特許權使用費收入由截至2022年12月31日止年度的人民幣27.5百萬元減少至截至2023年12月31日止年度的人民幣3.1百萬元，原因是報告期內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。有關收益確認出現變動是因為埃美丁®業務模式於報告期內出現變動。

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購買商品產生的成本及特許權攤銷。本集團的銷售成本由截至2022年12月31日止年度的人民幣56.0百萬元增加82.0%至截至2023年12月31日止年度的人民幣102.0百萬元。該增加主要歸因於(i)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；及(ii)適利達®及適利加®業務模式於報告期內出現變動，由提供推廣服務變為直接銷售。

毛利

本集團的毛利由截至2022年12月31日止年度的人民幣103.0百萬元增加40.3%至截至2023年12月31日止年度的人民幣144.4百萬元。毛利的增加與收益增長大致一致，但略有落後，主要是由於適利達®及適利加®業務模式於報告期內出現變動，由提供推廣服務變為直接銷售，導致銷售成本增加。

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2022年12月31日止年度的人民幣35.7百萬元減少至截至2023年12月31日止年度的約人民幣23.2百萬元，乃主要由於銀行利息收入及政府補助收入減少。

其他收益及虧損

我們的其他收益及虧損由截至2022年12月31日止年度的人民幣19.9百萬元減至截至2023年12月31日止年度的人民幣5.4百萬元，主要由於匯兌收益淨額減少人民幣21.3百萬元，該減少是因為公司保留的以美元計值資產減少且報告期內美元兌人民幣升幅較去年收窄，部分被長期資產已撥回減值虧損人民幣3.2百萬元所抵銷。撥回乃由業務模式發生改變後於轉讓愛賽平®產品權利之日可收回金額超過長期資產的賬面值所致。

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12月31日止年度，我們的銷售及營銷開支為人民幣226.3百萬元，較截至2022年12月31日止年度的人人民幣183.0百萬元增加23.6%，主要由於(i)擴充商業化團隊；及(ii)於報告期內，我們不斷舉行的產品營銷及推廣活動；與去年相比，部分被於報告期內向銷售及營銷人員支付的以股份為基礎的付款減少所抵銷。

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	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
薪金及福利	91,133	77,292
以股份為基礎的付款	52,257	66,307
營銷及推廣	56,803	24,728
其他	26,060	14,712
總銷售及營銷開支	<u>226,253</u>	<u>183,039</u>

研發開支

報告期內，我們錄得研發開支人民幣123.8百萬元，較截至2022年12月31日止年度的人民幣184.3百萬元減少32.8%，主要由於(i)與去年相比，於報告期內向研發人員支付的以股份為基礎的付款減少；及(ii)第三方承包成本的減少。

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	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
第三方承包成本	43,493	52,328
員工成本	62,656	118,238
折舊及攤銷	9,002	3,534
其他	8,617	10,209
總研發開支	123,768	184,309

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；(iii)行政用途的物業及使用權資產的折舊及攤銷；及(iv)租金及相關開支。

截至2023年12月31日止年度，我們錄得行政開支人民幣196.1百萬元，較截至2022年12月31日止年度的人民幣190.7百萬元略微增加，主要由於新辦公室的租金及相關開支增加以及行政用途的物業及其他使用權資產折舊增加，部分被於報告期內向相關員工支付的以股份為基礎的付款減少所抵銷。

所得稅開支

我們的所得稅開支主要指與中國境外市場產生的收益有關的利得稅。截至2023年12月31日止年度，我們錄得所得稅開支人民幣0.3百萬元(2022年：人民幣0.4百萬元)。

年內虧損

由於上述因素，截至2023年12月31日止年度，我們的虧損為人民幣379.8百萬元，較截至2022年12月31日止年度的人民幣402.6百萬元減少5.7%，主要由於與去年相比，毛利增加人民幣41.4百萬元及研發開支減少人民幣60.5百萬元，與去年相比，部分被其他收入及其他收益合共減少人民幣27.0百萬元以及銷售及營銷開支增加人民幣43.2百萬元所抵銷。

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經加回長期資產（已撥回）已確認減值虧損及以股份為基礎的付款調整的年內虧損。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：

	截至12月31日止年度	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
年內虧損	(379,787)	(402,643)
加：		
長期資產（已撥回）已確認減值虧損	(3,179)	3,179
以股份為基礎的付款	139,729	218,792
年內非國際財務報告準則經調整虧損淨額	<u>(243,237)</u>	<u>(180,672)</u>

經選定綜合財務狀況表數據

	截至12月31日	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣元
流動資產總值	1,205,634	1,455,160
非流動資產總值	<u>2,065,365</u>	<u>1,588,514</u>
資產總值	<u>3,270,999</u>	<u>3,043,674</u>
流動負債總額	315,284	247,653
非流動負債總額	<u>35,747</u>	<u>47,382</u>
負債總額	<u>351,031</u>	<u>295,035</u>
資產淨值	<u>2,919,968</u>	<u>2,748,639</u>

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12月31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)日常營運以及銷售及營銷活動開支及成本；(ii)我們藥物及／或候選藥物臨床試驗的研發開支；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。於報告期內，我們主要通過股權融資來滿足營運資金要求，亦自(i)優施瑩®、歐沁®、酒石酸溴莫尼定滴眼液、埃美丁®及康文涓®的銷售及(ii)與適利達®及適利加®有關的醫藥產品推廣服務中獲取現金。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12月31日，我們的現金及現金等價物為人民幣842.8百萬元(2022年12月31日：人民幣1,170.0百萬元)。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2023年12月31日，我們錄得短期貸款為人民幣120.0百萬元（2022年12月31日：無）。於2023年12月，我們與兩家銀行簽訂短期貸款協議，分別獲得貸款人民幣70.0百萬元及人民幣50.0百萬元，固定利率分別為3.0%及3.1%。截至2023年12月31日，我們已合共提取人民幣120.0百萬元，該等貸款將於一年內償還。

資本承擔

截至2023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6.4百萬元（2022年12月31日：人民幣49.0百萬元）。

或然負債

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

資產質押

截至2023年12月31日，我們已質押存款人民幣4.3百萬元予銀行，以抵押授予本集團的信用證（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2021年1月收購EyePoint的3,010,722股股份並自此成為EyePoint的股東。於2023年5月30日（紐約時間）至2023年12月6日（紐約時間）期間，我們在公開市場合共出售1,000,001股EyePoint股份，代價合共約為19,499,000美元（相當於約152,482,000港元）（不包括交易成本），這乃根據在相關交易時EyePoint股份的市場價格而釐定，並已以現金悉數結算。自2024年1月11日（紐約時間）及直至2024年1月17日（紐約時間），我們通過大宗交易方式進一步合共出售1,910,500股EyePoint股份，代價合共約為37,159,000美元（相當於約290,583,000港元）（不包括交易成本），這乃經雙方公平協商後參考2024年1月11日（紐約時間）的EyePoint股份的市場價格而釐定，並已以現金悉數結算。有關上述出售的詳情，請參閱本公司日期為2024年1月17日的公告。根據截至上述公告日期公開可得的資料，在完成上述一系列出售後，我們直接持有100,221股EyePoint股份，約佔已發行及發行在外EyePoint股份總數的0.21%。

截至2023年12月31日，我們於EyePoint的投資作為按公平值計入其他全面收益的權益工具，其賬面值約為人民幣329.1百萬元（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12月31日資產總值的比重約10.1%。截至2023年12月31日止年度，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12月31日止年度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。

僱員及薪酬

截至2023年12月31日，我們合共有444名僱員（2022年12月31日：398名）。截至2023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314.6百萬元（2022年：人民幣382.1百萬元）。下表載列截至2023年12月31日按職能劃分的僱員明細：

職能	人數	佔僱員 總人數百分比
商業	232	52.3%
研發	58	13.1%
製造	119	26.8%
管理及行政	35	7.9%
總計	444	100%

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。我們參照（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
截至2023年12月31日止年度

	附註	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
收益	3	246,367	158,957
銷售成本		<u>(102,002)</u>	<u>(56,041)</u>
毛利		144,365	102,916
其他收入	4	23,203	35,654
其他收益及虧損	5	5,430	19,901
預期信貸虧損(「預期信貸虧損」)模型下的 減值虧損(扣除撥回)		(349)	(683)
銷售及營銷開支		(226,253)	(183,039)
研發開支		(123,768)	(184,309)
行政開支		(196,142)	(190,748)
其他開支		(4,641)	(128)
財務成本		<u>(1,325)</u>	<u>(1,793)</u>
除稅前虧損		(379,480)	(402,229)
所得稅開支	6	<u>(307)</u>	<u>(414)</u>
年內虧損		<u>(379,787)</u>	<u>(402,643)</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>407,254</u>	<u>(177,401)</u>
		<u>407,254</u>	<u>(177,401)</u>
年內全面收益(開支)總額		<u><u>27,467</u></u>	<u><u>(580,044)</u></u>
每股虧損			
— 基本及攤薄(人民幣)		<u><u>(0.59)</u></u>	<u><u>(0.64)</u></u>

綜合財務狀況表

於2023年12月31日

		2023年 12月31日 人民幣千元	2022年 12月31日 人民幣千元
	附註		
非流動資產			
物業、廠房及設備		444,365	414,478
使用權資產		23,286	33,591
無形資產		1,140,181	919,050
按公平值計入其他全面收益的權益工具		364,148	95,000
按金及預付款項		93,385	108,472
其他資產－非流動		–	17,923
		<u>2,065,365</u>	<u>1,588,514</u>
流動資產			
存貨		32,473	24,104
貿易及其他應收款項	7	110,961	106,238
合約資產		8,399	6,473
其他資產－流動		–	3,898
銀行結餘及現金	8	1,053,801	1,314,447
		<u>1,205,634</u>	<u>1,455,160</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	9	182,619	235,368
應付所得稅		339	–
借款	10	120,000	–
租賃負債		12,326	12,285
		<u>315,284</u>	<u>247,653</u>
流動資產淨值		<u>890,350</u>	<u>1,207,507</u>
資產總值減流動負債		<u>2,955,715</u>	<u>2,796,021</u>
非流動負債			
合約負債		30,090	30,090
租賃負債		5,657	17,292
		<u>35,747</u>	<u>47,382</u>
資產淨值		<u>2,919,968</u>	<u>2,748,639</u>
資本及儲備			
股本		48	48
儲備		2,919,920	2,748,591
權益總額		<u>2,919,968</u>	<u>2,748,639</u>

綜合財務資料附註

截至2023年12月31日止年度

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新訂國際財務報告準則及修訂本

於本年度，本集團於編製綜合財務報表時已首次應用於2023年1月1日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
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》
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

除下述提及的國際財務報告準則修訂本外，於本年度應用新訂國際財務報告準則及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／或該等綜合財務報表中所載的披露造成重大影響。

應用國際會計準則第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的影響

本集團已於本年度首次應用該修訂。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。

根據過渡條款：

- (i) 本集團過往於2022年1月1日(或之後)發生的租賃交易上應用新會計政策；
- (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。

除本集團披露的相關遞延稅項資產及遞延稅項負債(按總額基準)外，應用修訂本對本集團的財務狀況及表現並無重大影響，而該應用對早期提呈中的累計虧損亦無影響。

應用國際會計準則第1號及國際財務報告準則作業準則第2號(修訂本)會計政策的披露的影響

本集團已於本年度首次應用該修訂。國際會計準則第1號「財務報表的呈列」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。

應用修訂本對本集團的財務狀況及表現並無重大影響，但對本集團會計政策的披露有所影響。

已頒佈但尚未生效的國際財務報告準則修訂本

本集團並未提早應用以下已頒佈但尚未生效的國際財務報告準則修訂本：

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 ¹
國際財務報告準則第16號(修訂本)	售後租回的租賃負債 ²
國際會計準則第1號(修訂本)	負債分類為流動或非流動 ²
國際會計準則第1號(修訂本)	附帶契諾的非流動負債 ²
國際會計準則第7號及國際 財務報告準則第7號(修訂本)	供應商融資安排 ²
國際會計準則第21號(修訂本)	缺乏可交換性 ³

¹ 於尚待釐定日期或之後開始的年度期間生效。

² 於2024年1月1日或之後開始的年度期間生效。

³ 於2025年1月1日或之後開始的年度期間生效。

本公司董事預期於可見未來應用所有國際財務報告準則修訂本將不會對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：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
收益確認的時間 於某時點		
銷售眼科產品	204,695	108,833
醫藥產品推廣服務	38,347	22,655
以銷售為基礎的特許權使用費收入	3,054	27,469
合約開發及生產(「CDMO」)服務	271	—
	<u>246,367</u>	<u>158,957</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的權利成為無條件的一個時點，且僅需隨時間推移即可到期支付。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終端客戶之前，本集團並不控制另一方提供的產品。醫藥產品推廣服務合約可能包含以銷售為基礎的可變代價。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。服務付款於本集團產品供應商已收取銷售付款時或接納推廣活動合規報告時（如適用）方成為應收產品供應商款項。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

特許使用權收入相關合約包含可變代價。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，一般為樣本及／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責任，並在單位交付的時間點確認合約要素的FFS收益。

(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的期限均為一年或以內。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，且人民幣243,689,000元的收益源自中國。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：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
客戶A (附註ii)	140,655	35,792
客戶B (附註i)	35,194	21,614
客戶C (附註ii)	29,599	16,525

附註：

(i) 醫藥產品推廣服務收益

(ii) 銷售眼科產品收益

4. 其他收入

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
銀行利息收入	21,920	28,221
政府補助收入 (附註)	458	6,955
其他	825	478

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

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
其他金融資產的公平值變動收益	1,155	1,253
長期資產已撥回 (已確認) 減值虧損	3,179	(3,179)
匯兌收益淨額	1,096	22,424
提早終止租賃的虧損	-	(597)

6. 所得稅開支

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
預扣稅	–	358
即期稅項 – 香港	232	–
即期稅項 – 中國	107	56
過往年度超額撥備	(32)	0
	<u>307</u>	<u>414</u>

截至2022年12月31日止年度的預扣稅指計入合約負債的來自台灣市場的再許可收入相關的20%預扣稅。

本公司乃於開曼群島註冊成立並獲豁免繳納所得稅。

截至2023年12月31日止年度，歐康維視生物醫藥(香港)有限公司(「香港歐康維視」)產生特許使用權收入。根據香港利得稅的利得稅兩級制，合資格集團實體之估計課稅溢利按首2百萬港元8.25%計算，而超過2百萬港元的估計課稅利潤則按16.5%計算。

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. 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，且若干貿易客戶的信貸期乃基於其實際銷售的時間。以下為按發票日期呈列的貿易應收款項的賬齡分析：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
0至90天	80,142	59,847
91至180天	–	4
180天以上	9,206	–
	<u>89,348</u>	<u>59,851</u>

8. 銀行結餘及現金

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
銀行現金	547,139	904,261
定期存款	506,662	410,186
	<u>1,053,801</u>	<u>1,314,447</u>
分析為：		
現金及現金等價物	842,839	1,170,049
原到期日為三個月至一年的定期存款(附註a)	206,662	118,398
已質押銀行存款(附註b)	4,300	26,000
	<u>1,053,801</u>	<u>1,314,447</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。

9. 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：

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
0至30天	24,285	18,581
31至60天	755	2,200
60天以上	152	922
	<u>25,192</u>	<u>21,703</u>

10. 借款

	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
有擔保銀行貸款	<u>120,000</u>	<u>—</u>

於2023年12月，本集團附屬公司與兩家銀行訂立短期貸款協議，分別提供人民幣70,000,000元及人民幣50,000,000元的貸款。固定利率分別為3.0%及3.1%。該等借款由該等集團實體擔保。於2023年12月31日，本集團已合共提取人民幣120,000,000元，該等借款將於一年內償還。

11. 股息

截至2023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(2022年：無)。

其他信息

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。

本公司已採納上市規則附錄C1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。董事會認為本公司已於報告期內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，彼等已於報告期內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2023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：

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2022年	報告期內	截至2023年	截至2023年	未動用資金 預期時間表
			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)	12月31日 已動用的 所得款項淨額 (百萬港元)	12月31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的研發人員成本及開支以及持續研發活動提供資金	197.57	12.00%	112.35	6.13	91.35	106.22	2025年底前
2. 支付OT-401里程碑付款	49.39	3.00%	15.49	-	33.9	15.49	2024年底前
3. 用於OT-401的商業化	246.96	15.00%	144.18	94.23	197.01	49.95	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	-	-
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	61.86	164.64	-	-
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%	-	-	164.64	-	-
總計	1,646.41	100.00%	428.33	234.2	1,452.28	194.13	

附註：由於約整，數據的總和可能不等於總數。

截至2023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，Morgan Stanley & Co. International plc已成功配售合共28,000,000股配售股份予不少於六名獨立第三方承配人，配售價為每股股份28.35港元。有關配售及認購的詳情，請參閱本公司分別於2021年1月13日及2021年1月22日發佈的公告。

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2023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	報告期內	截至2023年	截至2023年	未動用資金 預期時間表
			12月31日 未動用 所得款項淨額 (百萬港元)	已動用的 所得款項淨額 (百萬港元)	12月31日 已動用的 所得款項淨額 (百萬港元)	12月31日 未動用的 所得款項 (百萬港元)	
因應本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%	140.43	115.20	248.37	25.23	2024年底前
OT-702 (Eylea生物類似藥)	99.66	12.75%	19.56	19.56	99.66	-	-
OT-301 (NCX-470)	50.03	6.40%	39.97	39.97	50.03	-	-
OT-101 (低濃度阿托品)	43.78	5.60%	19.23	19.23	43.78	-	-
OT-1001 (Zerviate)	30.10	3.85%	27.88	5.48	7.70	22.40	2024年底前
OT-202 (TKI)	50.03	6.40%	33.79	30.96	47.20	2.83	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%	-	-	195.43	-	-
其他一般公司用途	78.17	10%	44.83	44.83	78.17	-	-
總計	781.70	100%	419.77	160.03	521.97	259.74	

附註：由於約整，數據的總和可能不等於總數。

截至2023年12月31日，所有尚未使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

於報告期內，本公司於聯交所以總代價1,610,239港元（未計開支）回購本公司合計239,000股普通股。截至本公告日期，回購股份尚未被註銷。董事會為提升股東長期價值而進行回購。回購股份詳情如下：

於2023年購買的月份	回購股份 購買股份 的數量	每股股份購買代價		已付 總 代價 (港元)
		最高 支付價格 (港元)	最低 支付價格 (港元)	
2023年12月	<u>239,000</u>	6.94	6.54	<u>1,610,239</u>
總計	<u><u>239,000</u></u>			<u><u>1,610,239</u></u>

除上文所披露者外，截至2023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2023年12月31日止年度支付末期股息（2022年：零）。

報告期後事項

自2024年1月11日（紐約時間）及直至2024年1月17日（紐約時間），本集團通過大宗交易出售1,910,500股EyePoint股份，總代價約37.2百萬美元（相當於約290.6百萬港元）（不包括交易成本）。有關出售EyePoint股份的詳情，請參閱本公司於2024年1月17日發佈的公告。根據截至2024年1月17日公開可得的資料，在完成有關出售後，本集團直接持有100,221股EyePoint股份，約佔已發行及發行在外EyePoint股份總數的0.21%。

除本年報所披露者外，截至2023年12月31日止年度及直至本公告日期，未發生任何會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2023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，確認與於2024年3月21日經董事會批准的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一項核證工作，因此德勤•關黃陳方會計師行不會對本公告發表意見或作出核證。

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2023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。

審核委員會已連同管理層審閱本集團採納的會計原則及政策，以及截至2023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2023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、縮略詞及技術詞彙

「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
「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C1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」不包括中國香港、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（優施瑩 [®] ，氟輕鬆玻璃體內植入劑，商品名稱：優施瑩 [®] ）
「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
「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.，其普通股股份於納斯達克上市（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
「EyePoint股份」	指	EyePoint每股面值0.001美元的普通股股份
「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
「獨立第三方」	指	經作出一切合理查詢後據董事所知、盡悉及確信，並非為本公司關連人士的任何一方或各方
「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C3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)

「國家醫保藥品目錄」	指	《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄》
「招股章程」	指	本公司於2020年6月29日發出的招股章程
「報告期」	指	於2023年1月1日至2023年12月31日的一年期間
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「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 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，為本公司的全資附 屬公司
「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

「wAMD」	指	濕性老年黃斑變性
「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，2024年3月21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。