

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2024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2024年12月31日止年度的經審核綜合全年業績連同截至2023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，公司實現收入人民幣417.3百萬元，同比增長69.4%，綜合毛利率約53.9%。公司的核心產品優施瑩®(氟輕鬆玻璃體內植入劑)及主要產品，包括歐沁®(玻璃酸鈉滴眼液)、埃美丁®(依美斯汀滴眼液)及適利達®(拉坦前列素滴眼液)，均保持快速增長。

公司核心產品優施瑩®(0.18毫克氟輕鬆玻璃體內植入劑)已獲國家醫保局正式批准並納入國家醫保目錄。創新藥智維泰®(0.24%西替利嗪滴眼液)亦獲批商業化。於報告期內，我們舉行了智維泰®發佈會，重點介紹了其獨特的抗過敏及抗炎雙重作用機制。

於報告期內，OT-702的生物製品許可申請(BLA)已於2024年7月獲CDE受理。此外，OT-502(地塞米松植入劑)亦已成功達到III期臨床試驗的預期主要療效終點，且其NDA已於2024年9月獲得國家藥監局受理。

報告期內，公司正式開始商業化批次的生產。四種產品的商業化生產有序上馬，後續將為公司商業化管線提供優質、穩定且高效的產品供應。

財務概覽

本集團的收益由截至2023年12月31日止年度的人民幣246.4百萬元增加69.4%至截至2024年12月31日止年度的人民幣417.3百萬元。增加主要由於(i)銷售眼科產品(包括優施瑩®、適利達®及適利加®)產生的收益大幅增加；及(ii)與Alcon的戰略合作，產生協同效應並為我們的收益增加作出貢獻。

截至2024年12月31日止年度，我們錄得經調整虧損淨額人民幣183.6百萬元(非國際財務報告準則調整)，較截至2023年12月31日止年度的人民幣243.2百萬元大幅減少人民幣59.6百萬元。經調整虧損淨額收窄乃主要由我們銷售眼科產品產生的收益及毛利大幅增加導致。

截至2024年12月31日，我們擁有銀行結餘及現金約人民幣769.2百萬元。

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並保持領先地位。

截止目前，公司已建立起全面的眼科藥物產品線，擁有眼前及眼後段34種藥物資產，其中21款產品正處於商業化階段，三款產品正處於III期臨床試驗，兩款創新藥物已進入商業化註冊申報階段。公司核心產品優施瑩® (0.18毫克氟輕鬆玻璃體內植入劑) 已獲國家醫保局正式批准並納入國家醫保目錄。創新藥智維泰® (0.24%西替利嗪滴眼液) 亦獲批商業化。下表概述我們截至2024年12月31日的產品組合及各項藥物資產狀況：

管線	作用機制	適應症	商業權益	合作夥伴	臨床前	I/II期臨床	III期/RWE	已上市／新藥申請
葡萄膜炎，眼底疾病								
OT-401 優施瑩®	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				
OT-702 博優景®	阿柏西普眼內注射溶液	濕性老年黃斑變性，糖尿病黃斑水腫，濕性老年黃斑變性繼發的脈絡膜新生血管	中國內地	Scan BioTech				*
OT-402 維達達爾®	注射用維替泊芬		中國內地	CHEPLAPHARM				**
OT-703 歐欣靜®	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	ani				
OT-701	雷珠單抗類似藥	濕性老年黃斑變性	大中華區	SENJU				
OT-1601	幹細胞	視網膜色素上皮變性及幹性老年性黃斑變性	大中華區	SanBio				
OT-1602	幹細胞	視神經炎	大中華區	SanBio				
屈光矯正								
OT-101	低濃度阿托品滴眼液	控制近視進展	全球	自研產品				
OT-802	鹽酸毛果芸香鹼滴眼液	老視	全球	自研產品				
干眼症								
OT-204 歐沁	玻璃酸鈉滴眼液		中國內地	匯恩蘭德				
OT-208 倍然®	0.4ml右旋糖甘烴丙甲纖維素滴眼液		中國內地	Alcon				
OT-209 源然®	15ml右旋糖甘烴丙甲纖維素滴眼液		中國內地	Alcon				
OT-210 新源然®	羥糖甘滴眼液		中國內地	Alcon				
OT-212 思然®	聚乙二醇滴眼液		中國內地	Alcon				
OT-202	脾酪氨酸激酶抑制劑		全球	自研產品				
OT-503 NCX 4251	丙酸氯替卡松納米晶體		大中華區	nicox				
青光眼								
OT-305 貝特舒	鹽酸倍他洛爾滴眼液		中國內地	NOVARTIS				
OT-306 邁利達®	拉坦前列素滴眼液		中國內地	VIATRIS				
OT-307 邁利加®	拉坦嘮嗎滴眼液		中國內地	VIATRIS				
OT-303 歐德賽®	酒石酸溴莫尼定滴眼液		中國內地	匯恩蘭德				
OT-301 NCX 470	格貝前列素滴眼液		大中華區、韓國及東南亞12個國家	nicox				
角結膜炎								
OT-1001 智維泰®	鹽酸西替利嗪滴眼液	過敏性結膜炎	大中華區、韓國及東南亞11個國家	nicox				
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				
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				
OT-606 那特真®	那他黴素滴眼液	真菌性角膜炎、結膜炎和角膜炎	大中華區	HARROW				
OT-601 康文清®	鹽酸莫西沙星滴眼液	細菌性角結膜炎	全球	自研產品				
OT-604 康小清®	左氧氟沙星滴眼液	細菌性眼表感染	全球	自研產品				
眼科手術及術後炎症								
OT-502 Dexycu®	地塞米松眼內緩釋注射劑	術後炎症	大中華區、韓國及東南亞11個國家	EyePoint				*
OT-1403 賽爾杰®	鹽酸環噴托酯滴眼液	瞳孔散大和睫狀肌麻痺	中國內地	Alcon				
OT-1404 愛爾凱因®	鹽酸丙美卡因滴眼液	眼科表面麻醉	中國內地	Alcon				
OT-1702 歷脫得®	螢光素鈉注射液	診斷性眼底和虹膜血管的螢光素血管造影檢查	中國內地	Alcon				
OT-1402 歐高林®	鹽酸布布卡因滴眼液	眼科表面麻醉	全球	自研產品				
OT-601-C	莫西沙星地塞米松混懸液	術後炎症	全球	自研產品				

■ 合作開發 ■ 自主研發

備註：*已遞交上市申請；**擁有商業權益。

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：

整體財務表現

報告期內，公司實現收入人民幣417.3百萬元，同比增長69.4%，綜合毛利率約53.9%。公司的核心產品優施瑩®(氟輕鬆玻璃體內植入劑)及主要產品，包括歐沁®(玻璃酸鈉滴眼液)、埃美丁®(依美斯汀滴眼液)及適利達®(拉坦前列素滴眼液)，均保持快速增長。此外，引進Alcon集團的多款眼藥水產品為本集團帶來增量業務，進一步豐富了我們的產品組合，擴大了市場佔有率，提升了市場份額。公司研發費用支出人民幣113.9百萬元，我們繼續穩步推進在研管線的研發。值得注意的是，治療過敏性結膜炎的新藥智維泰®(0.24%西替利嗪滴眼液)於2024年9月已獲批上市，另有兩款創新產品已進入商業化註冊申報階段。公司於報告期內的經調整虧損淨額為人民幣183.6百萬元(非國際財務報告準則調整)，同比減少24.5%，主要得益於我們銷售眼科產品產生的收益及毛利大幅增加。

研發表現

報告期內，我們的多個臨床研發項目進入商業化註冊階段，彰顯了我們強大的臨床研發實力，也為我們的商業化注入了新動能。智維泰®(0.24%西替利嗪滴眼液)已獲國家藥監局批准上市，是目前唯一獲FDA批准可用於兩歲及以上患者的抗過敏眼科藥物。2025年2月，公司舉行了智維泰®發佈會，重點介紹了其獨特的抗過敏及抗炎雙重作用機制。於報告期內，本公司已在中國完成OT-702(博優景®，阿柏西普眼內注射溶液)的III期臨床試驗並取得積極結果，OT-702的生物製品許可申請(BLA)已於2024年7月獲CDE受理。此外，OT-502(地塞米松植入劑)亦已成功達到III期臨床試驗的預期主要療效終點，且其NDA已於2024年9月獲國家藥監局受理。此外，本公司自主研發的同類首創治療乾眼症創新藥OT-202(酪氨酸激酶抑制劑)的II期臨床試驗已順利完成，並達到主要臨床終點。

到目前為止，公司有三款產品處於III期臨床試驗，兩款產品處於商業化註冊申報階段，全面覆蓋眼前及眼後疾病。憑藉在各個開發階段精心設計的全面且戰略平衡的產品組合，公司保持了其作為中國領先的創新眼科藥企的地位，是國內眼科藥企中藥物處於III期臨床試驗及上市註冊階段數量最多的領導企業之一。此外，眼科藥物已通過或視為通過一致性評價數量居全國領先，並透過持續的研發輸出為產品管線提供強力支撐。

主要候選藥物的研發進展

- OT-101 (0.01% 硫酸阿托品滴眼液)

於報告期內，我們繼續推進OT-101的III期臨床試驗。

我們預計OT-101將於2026年完成III期臨床試驗。

- OT-202 (酪氨酸激酶抑制劑)

2024年3月，一款本公司自研治療乾眼症的同類首創新藥OT-202已成功完成揭盲，並已收集所有相關數據，這標誌著已達到II期臨床試驗的主要臨床終點（即接受該藥物治療的治療組第56天角膜染色評分較基線的好轉優於安慰劑組）。該藥物在安全性及療效方面展現出積極的結果。

我們預計於2025年開展OT-202的III期臨床試驗。

- OT-702 (博優景[®]，阿柏西普眼內注射溶液)

2024年4月，抗VEGF藥物OT-702已在中國完成III期臨床試驗（臨床有效性和安全性比對試驗）。該III期臨床試驗結果顯示：試驗組與原研參照藥組在4周、8周、12周、16周、20周和24周時研究眼最佳矯正視力(BCVA)均較基線顯示出具有臨床意義的顯著改善（採用早期糖尿病視網膜病變治療研究(ETDRS)視力表）。OT-702與原研參照藥的療效高度可比、起效迅速並持久，達到了所有臨床試驗終點。

2024年7月，OT-702的生物製品許可證申請(BLA)已獲CDE受理。我們預計OT-702將於2025年獲批商業化。

- OT-502 (DEXYCU[®]，地塞米松植入劑)

2024年4月，一款治療術後炎症適應症的新藥OT-502成功達到其III期臨床試驗的預期主要療效終點。OT-502的III期臨床試驗為隨機、雙盲、安慰劑對照、平行組、多中心臨床及藥代動力學研究，以評估9%地塞米松植入劑治療白內障術後炎症的有效性及安全性，且OT-502的III期臨床試驗的預期主要療效終點顯示，第8天時，地塞米松植入劑的治療組中眼前房細胞清除（ACC0級）的受試者比例顯著高於安慰劑組，證明本產品在控制白內障術後炎症方面安全有效。OT-502的NDA已於2024年9月獲國家藥監局受理。

我們預計OT-502將於今年獲批商業化。

- OT-301 (NCX 470)

2024年12月，OT-301(NCX 470) (是同類首創的一氧化氮(NO)供體型貝美前列素類似物) 在中國完成了其第二項III期臨床試驗 (「**Denali試驗**」) 逾140名患者的入組。Denali試驗乃為期三個月的III期多區域臨床試驗，旨在評估OT-301滴眼液 (0.1%濃度) 相比現有標準療法拉坦前列素滴眼液 (0.005%濃度) 對降低開角型青光眼或高眼壓症患者的眼內壓(IOP)的安全性及療效。

我們預計OT-301將於今年完成III期臨床試驗。

我們最終未必能成功開發及／或銷售我們的核心產品及／或候選藥物。

商業化表現

報告期內，公司積極拓展醫院覆蓋，加快產品入院。優施瑩®納入新版《國家醫保藥品目錄》後，銷售實現快速突破。同時，公司深度挖掘埃美丁®、適利達®、歐沁®等產品的商業潛力，帶動公司收入快速增長。公司商業化產品實現總收入人民幣417.3百萬元，同比增長69.4%。公司已完成全國20,466家醫院覆蓋，其中包括三級醫院2,765家，商業團隊人數超270人，全國商業網絡覆蓋已建立。

2024年8月，集團與Alcon集團訂立Alcon交易，據此，歐康維視從Alcon集團獲得8款產品在華相關權益，包括7款已商業化進入市場的成熟產品及一款目前處於臨床開發的創新藥。根據Alcon交易的交易文件，本集團獲得了(a)轉讓產品 (即新淚然®、淚然®II、倍然®、愛爾凱因®、曆設得®和賽飛傑®) 的所有權利、所有權及利益，以在中國製造及商業化這些產品；(b)在中國商業化商業產品 (即思然®) 的權利；及(c)在中國開發、製造及商業化管線產品 (一種治療乾眼症的新型外用候選藥物) 的權利。作為Alcon交易的代價，本公司於2024年10月16日向Alcon Pharma發行了139,159,664股股份 (「**Alcon代價發行**」)，佔於Alcon代價發行日期的公司已發行股份總額 (不包括庫存股份) 的16.99%。因此，Alcon Pharma成為公司的主要股東。根據Alcon交易的交易文件條款，雙方已授予對方未來產品的優先談判權。收購及授權引進七款成熟產品 (即轉讓產品及商業產品) 及管線產品預計將進一步鞏固歐康維視在中國眼科市場的領導地位。通過Alcon交易，歐康維視旨在提供更全面及更先進的治療解決方案，更好地滿足患者需求，並進一步擴大市場份額。

生產表現

報告期內，公司正式開始商業化批次的生產，依託先進的製造工藝、高效的供應鏈管控及精益求精的態度，「歐康製造」滴眼液產品將為廣大眼科患者帶來更好更放心的優質眼藥。四種產品的商業化生產有序上馬，後續將為公司商業化管線提供優質、穩定且高效的產品供應。報告期內，我們完成了累計11批次產品的商業化生產，優施瑩®已完成地產化3批次工藝驗證，將按計劃推進後續申請。

未來發展與展望

隨著2024年的穩步發展，歐康維視生物在眼科領域取得了令人矚目的成就。我們不僅成功推廣了核心產品優施瑩®，還拓寬了產品線，建立了高質量的生產基地，並且在產品推廣方面取得了顯著成效。展望2025年，我們將繼續以「勇氣和光明」的理念為指導，致力於以下發展目標：

- **加速新產品研發與商業化**

在新產品研發方面，我們將於今年繼續加大投入，確保至少有一個NDA獲得批准，並保持新產品持續上市的節奏。我們的目標是定期豐富我們的產品組合，以更好滿足患者和市場的需求。

- **優化生產與供應鏈管理**

蘇州工廠的商業化批量生產將是我們2025年的重點。我們將確保供應的穩定性和產品質量，還將通過優化生產流程和供應鏈管理，提高生產效率和降低成本。

- **推廣核心產品優施瑩®**

優施瑩®的成功上市是我們的驕傲。展望2025年，我們將加大推廣力度，擴大其覆蓋範圍，惠及更多患者，提高市場滲透率以鞏固我們在眼科治療領域的領導地位。

- **加強其他藥品的營銷與推廣**

我們將加大對適利達®、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，鞏固公司在治療葡萄膜炎、抗過敏、青光眼等細分市場的領導地位，並推動收入的持續增長。

- **深化企業文化建設**

企業文化是公司發展的基石。在2025年，我們將繼續深化企業文化建設，營造一個能夠體現歐康維視特色的環境，以保障公司在下一階段的持續發展和壯大。

- **拓展國際視野**

隨著全球化戰略的推進，我們將積極拓展國際市場，探索與海外夥伴的合作機會，將我們的優質產品帶給全球患者。特別是，我們預期透過對外授權公司的創新產品來開拓國際業務。我們相信，這次國際擴張將是實現我們成為眼科醫藥行業領導者願景的關鍵一步。

- **持續創新與技術領先**

創新是公司發展動力的關鍵。我們將持續投資於研發，保持技術領先，不斷探索新的治療領域和方法，以期為患者提供更有效、更安全的治療方案。

- **擴大線上OTC渠道**

鑒於線上銷售渠道日益重要，我們亦將致力於擴大線上OTC市場的影響力。透過加強我們的線上OTC渠道，我們旨在為客戶提供更便捷高效的購買體驗，從而進一步擴大我們的市場覆蓋範圍及客戶基礎。

展望未來，歐康維視生物將不斷追求卓越，以患者為中心，以創新為驅動，努力成為眼科領域的領導者。我們相信，通過不懈努力，我們能夠為眼科患者提供更全面的解決方案，提高他們的生活質量，並為股東和投資者創造持續增長的價值。

財務回顧

收益

本集團的收益由截至2023年12月31日止年度的人民幣246.4百萬元增加至截至2024年12月31日止年度的人民幣417.3百萬元，主要由於(a)我們的眼科產品銷售所產生的收益大幅增加87.8%，包括(i)於2023年12月獲納入新版《國家醫保藥品目錄》的優施瑩®、(ii)適利達®及適利加®，及(iii)於Alcon交易後自Alcon集團收購及取得許可的產品；(b)來自CDMO服務(定義見下文)的收益顯著增加人民幣9.8百萬元，主要是由於來自尋求眼科產品CDMO服務的業務合作夥伴的訂單增長驅動；及(c)以銷售為基礎的特許權使用費收入增加人民幣4.1百萬元；部分被醫藥產品推廣服務產生的收益減少抵銷。該項減少主要是由於收益確認的變動，因為報告期的相關收益計為銷售眼科產品所得收益而非醫藥產品推廣服務收益，此乃歸因於適利達®及適利加®業務模式的轉變。下表載列所示年度收益的組成部分：

	截至12月31日止年度	
	2024年	2023年
	人民幣千元	人民幣千元
銷售眼科產品	384,345	204,695
醫藥產品推廣服務	15,706	38,347
以銷售為基礎的特許權使用費收入	7,175	3,054
合約開發及生產(「CDMO」)服務	10,081	271
總收益	<u>417,307</u>	<u>246,367</u>

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。CDMO服務收益於向客戶交付產品的時點確認。

銷售成本

我們的銷售成本主要包括商品的購買價格及許可權攤銷。我們的銷售成本由截至2023年12月31日止年度的人民幣102.0百萬元增加至截至2024年12月31日止年度的人民幣192.2百萬元。該增加要歸因於(i)銷售眼科產品及許可權攤銷的成本增加，與我們的收益增長基本一致；及(ii)適利達®及適利加®的業務模式由提供推廣服務轉變為產品銷售。

毛利

本集團的毛利由截至2023年12月31日止年度的人民幣144.4百萬元增加55.9%至截至2024年12月31日止年度的人民幣225.1百萬元。毛利增加與收益增長基本一致。

其他收入

我們的其他收入主要包括(i)銀行存款產生的銀行利息收入、(ii)來自Alcon的賠償金，及(iii)政府補助收入。截至2024年12月31日止年度，我們的其他收入為人民幣46.7百萬元，較截至2023年12月31日止年度的人民幣23.2百萬元增加約人民幣23.5百萬元，主要由於來自Alcon集團就Alcon交易完成時其原分銷商持有的潛在過剩庫存作出的補償。

其他收益及虧損

截至2024年12月31日止年度，我們錄得其他收益人民幣1.4百萬元，而截至2023年12月31日止年度錄得其他收益人民幣5.4百萬元，主要由於(i)2024年並無撥回長期資產的減值虧損，而2023年的撥回金額為人民幣3.2百萬元；(ii)其他金融資產之公平值變動減少，於2024年錄得收益僅人民幣0.5百萬元，而2023年為人民幣1.2百萬元；及(iii)認購Nicox股份產生虧損人民幣0.6百萬元。該等減少由截至2024年12月31日止年度的匯兌收益淨額增加人民幣0.8百萬元所部分抵銷。

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2024年12月31日止年度，我們的銷售及營銷開支為人民幣227.7百萬元，較截至2023年12月31日止年度的人民幣226.3百萬元略微增加人民幣1.4百萬元。

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	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
薪金及福利	116,164	91,133
以股份為基礎的付款	29,758	52,257
營銷及推廣	55,628	56,803
其他	26,148	26,060
總銷售及營銷開支	<u>227,698</u>	<u>226,253</u>

研發開支

報告期內，我們錄得研發開支人民幣113.9百萬元，較截至2023年12月31日止年度的人民幣123.8百萬元減少7.9%。該減少主要由於(i)第三方承包成本減少，乃由於報告期間我們成功完成了一項候選藥物的II期臨床試驗及部分自主研發項目；及(ii)與去年相比，報告期內向研發人員支付的以股份為基礎的付款減少。

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	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
第三方承包成本	38,522	43,493
員工成本	52,660	62,656
折舊及攤銷	10,253	9,002
其他	12,500	8,617
總研發開支	<u>113,935</u>	<u>123,768</u>

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；(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2024年12月31日止年度，我們錄得行政開支人民幣189.2百萬元，較截至2023年12月31日止年度的人民幣196.1百萬元略微減少人民幣6.9百萬元，主要由於向有關行政人員支付的以股份為基礎的付款開支減少，部分被2024年的員工成本及專業費用（相較2023年）增加所抵銷。

所得稅開支

我們的所得稅開支主要指與中國境內外市場產生的收益有關的利得稅。截至2024年12月31日止年度，我們錄得所得稅開支人民幣1.0百萬元，較截至2023年12月31日止年度的人民幣0.3百萬元有所增加，主要由於來自本公司全資附屬公司的溢利較高。

年內虧損

由於上述因素，截至2024年12月31日止年度，我們的虧損為人民幣268.3百萬元，較截至2023年12月31日止年度的人民幣379.8百萬元減少人民幣111.5百萬元，主要由於毛利增加人民幣80.7百萬元及其他收入增加人民幣23.5百萬元。

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經加回以股份為基礎的付款及長期資產已撥回減值虧損調整的年內虧損。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	
	2024年	2023年
	人民幣千元	人民幣千元
年內虧損	(268,274)	(379,787)
加：		
長期資產已撥回減值虧損	—	(3,179)
以股份為基礎的付款	84,632	139,729
年內非國際財務報告準則經調整虧損淨額	<u>(183,642)</u>	<u>(243,237)</u>

經選定綜合財務狀況表數據

	截至12月31日	
	2024年	2023年
	人民幣千元	人民幣千元
流動資產總值	978,795	1,205,634
非流動資產總值	<u>2,995,009</u>	<u>2,065,365</u>
資產總值	<u>3,973,804</u>	<u>3,270,999</u>
流動負債總額	155,001	315,284
非流動負債總額	<u>45,186</u>	<u>35,747</u>
負債總額	<u>200,187</u>	<u>351,031</u>
資產淨值	<u>3,773,617</u>	<u>2,919,968</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2024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付款，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®、適利達®、適利加®、康文涓®、轉讓產品及商業產品的銷售；(ii)醫藥產品推廣服務；及(iii)CDMO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2024年12月31日，我們的現金及現金等價物為人民幣729.2百萬元(2023年12月31日：人民幣842.8百萬元)。目前，我們遵循一套資金及庫務政策來管理資本資源，並舒緩所涉及的潛在風險。

借款

截至2024年12月31日，我們錄得貸款人民幣16.5百萬元(2023年12月31日：人民幣120.0百萬元)。於報告期內，本集團與銀行訂立貸款協議，利率為一年期貸款基準利率減0.35%(2023年：3.0%至3.1%)。

資本承擔

截至2024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5.0百萬元(2023年12月31日：人民幣6.4百萬元)。

或然負債

截至2024年12月31日，我們並無任何重大或然負債、擔保或任何訴訟(2023年12月31日：無)。

資產質押

截至2024年12月31日，我們並無任何質押資產（2023年12月31日：人民幣4.3百萬元）。

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2024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

於報告期內，本集團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EyePoint股份的當時市價而釐定，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2024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5.4百萬元（2023年12月31日：人民幣329.1百萬元）。因此，該投資的公平值佔我們截至2024年12月31日資產總值的比重約0.14%。於報告期內，我們概無收取與該投資有關的股息。

此外，本集團與Alcon訂立了Alcon交易，詳情載於本公司日期為2024年8月12日的公告及日期為2024年9月30日的通函。Alcon代價發行完成後，Alcon Pharma成為我們的主要股東，持有139,159,664股股份，佔於Alcon代價發行日期的本公司已發行股份總額（不包括庫存股份）的16.99%。

除上文所披露者外，本公司於截至2024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2024年12月31日，我們合共有489名僱員（2023年12月31日：444名）。截至2024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318.2百萬元（2023年12月31日：人民幣314.6百萬元）。下表載列截至2024年12月31日按職能劃分的僱員明細：

職能	人數	佔總人數百分比
商業	271	55.4%
研發	57	11.7%
製造	124	25.4%
管理及行政	37	7.6%
總計	489	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。

我們亦採納ESOP、RSU計劃、2021年購股權計劃、2021年股份獎勵計劃及2024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2024年12月31日止年度

	附註	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
收益	3	417,307	246,367
銷售成本		<u>(192,242)</u>	<u>(102,002)</u>
毛利		225,065	144,365
其他收入	4	46,738	23,203
其他收益及虧損	5	1,430	5,430
預期信貸虧損（「預期信貸虧損」）模型下的 減值虧損（扣除撥回）		(651)	(349)
銷售及營銷開支		(227,698)	(226,253)
研發開支		(113,935)	(123,768)
行政開支		(189,212)	(196,142)
其他開支		(6,831)	(4,641)
財務成本		<u>(2,163)</u>	<u>(1,325)</u>
除稅前虧損		(267,257)	(379,480)
所得稅開支	6	<u>(1,017)</u>	<u>(307)</u>
年內虧損		<u>(268,274)</u>	<u>(379,787)</u>
其他全面（開支）收益：			
不會重新分類至損益的項目：			
按公平值計入其他全面收益（「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）收益		<u>(47,450)</u>	407,254
		<u>(47,450)</u>	407,254
年內全面（開支）收益總額		<u><u>(315,724)</u></u>	<u><u>27,467</u></u>
每股虧損			
－基本及攤薄（人民幣）		<u><u>(0.39)</u></u>	<u><u>(0.59)</u></u>

綜合財務狀況表
於2024年12月31日

	附註	2024年 12月31日 人民幣千元	2023年 12月31日 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備		435,016	444,365
使用權資產		16,514	23,286
無形資產		2,438,120	1,140,181
按公平值計入其他全面收益的權益工具		11,546	364,148
按公平值計入損益(「按公平值計入損益」)的 金融資產		1,388	—
按金及預付款項		92,425	93,385
		2,995,009	2,065,365
流動資產			
存貨		45,518	32,473
貿易及其他應收款項	7	164,072	110,961
合約資產		—	8,399
銀行結餘及現金	8	769,205	1,053,801
		978,795	1,205,634
流動負債			
貿易及其他應付款項	9	141,334	182,619
應付所得稅		1,038	339
借款	10	2,056	120,000
租賃負債		6,843	12,326
合約負債		3,289	—
遞延收入		441	—
		155,001	315,284
流動資產淨值		823,794	890,350
資產總值減流動負債		3,818,803	2,955,715
資本及儲備			
股本		58	48
儲備		3,773,559	2,919,920
權益總額		3,773,617	2,919,968
非流動負債			
租賃負債		2,393	5,657
合約負債		28,302	30,090
借款	10	14,491	—
		45,186	35,747

綜合財務資料附註

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於2024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」）頒佈的國際財務報告準則修訂本：

國際財務報告準則第16號（修訂本）	售後租回的租賃負債
國際會計準則第1號（修訂本）	負債分類為流動或非流動
國際會計準則第1號（修訂本）	附帶契諾的非流動負債
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

除下述提及的國際財務報告準則修訂本外，於本年度應用國際財務報告準則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1號（修訂本）負債分類為流動或非流動及香港詮釋第5號（2020）相關修訂本（「2020年修訂本」）及國際會計準則第1號（修訂本）附帶契諾的非流動負債（「2022年修訂本」）的影響

本集團已於本年度首次應用該修訂。

2020年修訂本為評估將結清負債期限延遲至報告日期起最少十二個月的權利提供澄清及額外指引，以將負債分類為流動或非流動，當中包括：

- 訂明負債應基於報告期末存在的權利分類為流動或非流動。具體而言，分類不受管理層在十二個月內結清負債的意圖或預期所影響。
- 澄清結清負債可透過向對手方轉讓現金、貨品或服務，或實體本身的股本工具進行結清。倘負債具有若干條款，可由對手方選擇透過轉讓實體本身的股本工具進行結清，僅當實體應用國際會計準則第32號「金融工具：呈列」，將選擇權單獨確認為股本工具時，該等條款不影響將其分類為流動或非流動。

應用國際會計準則第1號(修訂本)負債分類為流動或非流動及香港詮釋第5號(2020)相關修訂本(「2020年修訂本」)及國際會計準則第1號(修訂本)附帶契諾的非流動負債(「2022年修訂本」)的影響(續)

對於以遵從契諾為條件的自報告日期起至少延遲12個月結算的權利，2022年修訂本特別澄清只有實體必須在報告期末或以前遵從的契諾，才會影響實體將結清負債期限延遲至報告日期後最少十二個月的權利，即使契諾的遵守情況僅於報告日期後評估。2022年修訂本亦訂明，實體於報告日期後必須遵守之契諾(即未來契諾)不會影響負債於報告日期分類為流動或非流動。然而，倘實體延遲結清負債的權利受限於於報告期後十二個月內遵守契諾的實體，則實體須披露資料以使財務報表的使用者了解該等負債於報告期後十二個月內償還的風險。該等資料包括契諾、相關負債之賬面值以及表明實體可能難以遵守契諾的事實及情況(如有)。

根據過渡條文，本集團已對負債分類為流動或非流動追溯應用新會計政策。本年度應用該等修訂本對綜合財務報表並無重大影響。

已頒佈但尚未生效的新訂及經修訂國際財務報告準則

本集團並未提早應用以下已頒佈但尚未生效的新訂及經修訂國際財務報告準則：

國際財務報告準則第9號及國際財務報告準則第7號(修訂本)	金融工具分類與計量之修訂 ³
國際財務報告準則第9號及國際財務報告準則第7號(修訂本)	涉及依賴自然能源生產電力的合約 ³
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
國際財務報告準則會計準則(修訂本)	國際財務報告準則會計準則之年度改進 – 第11卷 ³
國際會計準則第21號(修訂本)	缺乏可交換性 ²
國際財務報告準則第18號	於財務報表之呈列及披露 ⁴

¹ 於尚待釐定日期或之後開始的年度期間生效。

² 於2025年1月1日或之後開始的年度期間生效。

³ 於2026年1月1日或之後開始的年度期間生效。

⁴ 於2027年1月1日或之後開始的年度期間生效。

除下文所述的新訂國際財務報告準則及修訂本外，本公司董事預期，於可預見未來，採納所有其他國際財務報告準則修訂本將不會對綜合財務報表造成重大影響。

國際財務報告準則第9號及國際財務報告準則第7號(修訂本)金融工具分類與計量之修訂

國際財務報告準則第9號之修訂本釐清金融資產及金融負債之確認及撤除確認，並增加一項例外情況，即當且僅當符合若干條件時，允許實體可將使用電子付款系統以現金結算之金融負債視為於結算日期之前償付。

國際財務報告準則第9號及國際財務報告準則第7號(修訂本)金融工具分類與計量之修訂(續)

該等修訂本亦就評估金融資產之合約現金流量是否與基本借貸安排相一致提供指引。該等修訂本訂明，實體應當專注於獲得補償的實體而非補償金額。若合約現金流量與並非基本借貸風險或成本的變量掛鉤，則其與基本借貸安排不一致。該等修訂本陳述，於若干情況下，或然特徵可能於合約現金流量變動之前及之後引致與基本貸款安排一致之合約現金流量，惟或然事件本身之性質與基本借貸風險及成本之變化並不直接相關。此外，該等修訂本中加強對「無追索權」一詞之描述以及釐清「合約相關工具」之特點。國際財務報告準則第7號有關指定為按公平值計入其他全面收益的權益工具投資之披露規定已予修訂。特別是，實體須披露於期內其他全面收益內呈列之公平值收益或虧損，分別列示與於報告期內已撤除確認之投資相關者以及與於報告期末持有之投資相關者。實體亦須披露於報告期內已撤除確認投資相關之權益內累計收益或虧損之任何轉撥。此外，該等修訂本引進對可能影響基於或然因素(即使與基本借貸風險及成本不直接相關)之合約現金流量之合約條款進行定性及定量披露之要求。

該等修訂本於2026年1月1日或之後開始之年度報告期間生效，並允許提早應用。應用該等修訂本預期不會對本集團之財務狀況及表現產生重大影響。

國際財務報告準則第18號「財務報表之呈列及披露」

國際財務報告準則第18號「財務報表之呈列及披露」載列財務報表之呈列及披露規定，將取代國際會計準則第1號「財務報表之呈列」。本新訂國際財務報告準則會計準則在延續國際會計準則第1號中眾多規定之同時，引入於損益表中呈列指定類別及定義小計之新規定；就財務報表附註中管理層界定之表現計量提供披露及改進於財務報表中將予披露之合併及分類資料。此外，國際會計準則第1號之部分段落已移至國際會計準則第8號及國際財務報告準則第7號。國際會計準則第7號「現金流量表」及國際會計準則第33號「每股盈利」亦作出細微修訂。

國際財務報告準則第18號及其他準則的修訂將於2027年1月1日或之後開始的年度期間生效，並允許提前採用。預期新準則的應用將影響未來財務報表中的損益表之呈列及披露。本集團正在評估國際財務報告準則第18號對本集團綜合財務報表的具體影響。

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：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
收益確認的時間		
於某時點		
銷售眼科產品	384,345	204,695
醫藥產品推廣服務	15,706	38,347
以銷售為基礎的特許權使用費收入	7,175	3,054
合約開發及生產(「CDMO」)服務	10,081	271
	<u>417,307</u>	<u>246,367</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／或交付。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

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，一般為報告、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413,759,000元（2023年：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：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
客戶A（附註ii）	305,002	140,655
客戶B（附註i）	—	35,194
客戶C（附註ii）	—	29,599

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

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
銀行利息收入	22,219	21,920
來自Alcon的賠償（附註i）	21,684	—
政府補助收入（附註ii）	1,703	458
其他	1,132	825
	46,738	23,203

附註：

(i) 該款項指來自Alcon就一項商業產品貿易的潛在庫存高於預期而作出的賠償，其與歐康維視收購該商業產品的商業化權利後Alcon的原始分銷商繼續銷售存貨有關。

(ii) 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

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
匯兌收益淨額	1,919	1,096
其他金融資產的公平值變動收益	450	1,155
長期資產已撥回減值虧損	–	3,179
按公平值計入損益的金融資產的公平值虧損	(160)	–
與Nicox相關的其他虧損(附註)	(612)	–
其他	(167)	–
	<u>1,430</u>	<u>5,430</u>

附註：

於本年度，本公司於收購Nicox股份產生的其他收益及虧損中確認虧損人民幣612,000元，此為收購日期的市場報價與協定的股份認購價之間的差額。

6. 所得稅開支

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
即期稅項－香港	420	232
即期稅項－中國	597	107
過往年度超額撥備	–	(32)
	<u>1,017</u>	<u>307</u>

本公司乃於開曼群島註冊成立並獲豁免繳納所得稅。

截至2024年及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，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：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
0至90天	125,470	80,142
91至180天	218	—
180天以上	—	9,206
	<u>125,688</u>	<u>89,348</u>

於2024年12月31日，計入本集團貿易應收款項結餘的款項為應收賬款，賬面總值為人民幣218,000元（2023年：人民幣9,206,000元），截至報告日期已逾期，其中截至報告日期概無逾期90天以上（2023年：人民幣9,206,000元）。本集團設有適當的信貸政策以評估客戶的信貸質量並進行緊密監察，將貿易應收賬款的任何相關信貸風險降至最低。於本年度，本集團客戶的還款記錄良好，鑒於彼等均為中國大型上市企業的附屬公司，故具有雄厚的財務實力。

8. 銀行結餘及現金

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
銀行現金	255,118	547,139
定期存款	<u>514,087</u>	<u>506,662</u>
	<u>769,205</u>	<u>1,053,801</u>

分析為：

現金及現金等價物	729,205	842,839
原到期日為三個月至一年的定期存款（附註a）	40,000	206,662
已質押銀行存款（附註b）	<u>—</u>	<u>4,300</u>
	<u>769,205</u>	<u>1,053,801</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. 貿易及其他應付款項

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：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
0至30天	30,888	24,285
31至60天	2,798	755
60天以上	733	152
	<u>34,419</u>	<u>25,192</u>

10. 借款

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
有擔保銀行貸款	<u>16,547</u>	<u>120,000</u>

上述借款的賬面值基於以下的約定還款日期進行分析：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
借款的賬面值應於以下期間償還：		
一年內	2,056	120,000
為期超過一年但不超過兩年	4,112	—
為期超過兩年但不超過五年	<u>10,379</u>	<u>—</u>
	16,547	120,000
減：於流動負債呈列於十二個月到期結算的金額	<u>(2,056)</u>	<u>(120,000)</u>
於非流動負債呈列於十二個月後到期結算的金額	<u>14,491</u>	<u>—</u>

本集團附屬公司與銀行訂立貸款協議。利率為一年期貸款基準利率（「LPR」）減0.35%（2023年：3.0%至3.1%）。該等借款由該等集團實體擔保。

11. 股息

截至2024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（2023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。於2024年10月21日，王雨濛女士因決定投入更多時間於其他工作而辭任非執行董事。其辭任後，本公司暫時未有上市規則第13.92條規定的具有不同性別的董事會。於2025年1月16日，謝沁博士獲委任為非執行董事，使本公司實現了董事會成員的性別多元化，並完全符合上市規則第13.92條的規定。

除上文所述少於三個月的偏離董事會成員多元化的情況外，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2024年12月31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2023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)	截至2024年 12月31日 已動用的 所得款項 淨額 (百萬港元)	截至2024年 12月31日 未動用的 所得款項 淨額 (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%	106.22	6.96	98.30	99.27	2025年底前
2. 支付OT-401里程碑付款	49.39	3.00%	15.49	–	33.90	15.49	– ⁽¹⁾
3. 用於OT-401的商業化	246.96	15.00%	49.95	49.95	246.96	–	–
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%	–	–	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	2027年底前 ⁽²⁾
3. 進一步擴充銷售與營銷團隊	164.64	10.00%	–	–	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%	194.13	56.91	1,509.18	137.23	

附註：(1) 餘下結餘的人民幣15.49百萬元乃由於雙方同意的里程碑付款減少。

(2) 若干里程碑付款已遞延至達成所需的項目里程碑為止。

截至2024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2024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2023年	報告期內	截至2024年	截至2024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 淨額 (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	30.00%	234.51	125.41	125.41	109.10	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%	25.23	3.46	251.83	21.77	— ⁽¹⁾
OT-702 (Eylea生物類似藥)	99.66	12.75%	—	—	99.66	—	—
OT-301 (NCX-470)	50.03	6.40%	—	—	50.03	—	—
OT-101 (低濃度阿托品)	43.78	5.60%	—	—	43.78	—	—
OT-1001 (Zerviate)	30.10	3.85%	22.40	0.63	8.33	21.77	— ⁽¹⁾
OT-202 (TKI)	50.03	6.40%	2.83	2.83	50.03	—	—
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%	—	—	78.17	—	—
總計	<u>781.71</u>	<u>100.00%</u>	<u>259.74</u>	<u>128.87</u>	<u>650.84</u>	<u>130.87</u>	

附註：(1) OT-1001的研發已完成，結餘為人民幣21.77百萬元。

截至2024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104,357,708港元（未計開支）回購合計18,807,000股股份。於2024年5月21日，本公司註銷合計1,960,000股回購股份（包括於2023年回購的239,000股股份）。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：

月份	回購股份 回購股份 的數量	每股股份代價		已付總代價 (港元)
		最高 支付價格 (港元)	最低 支付價格 (港元)	
2024年1月	1,721,000	6.61	5.51	10,227,016
2024年8月	11,679,000	6.60	5.17	64,694,686
2024年9月	189,000	5.00	4.53	915,860
2024年10月	2,440,500	6.81	5.20	14,587,566
2024年11月	1,687,000	5.81	5.03	8,976,375
2024年12月	1,090,500	5.34	4.37	4,956,205
總計	18,807,000			104,357,708

除上文所披露者外，於報告期內，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（包括出售庫存股份）。截至2024年12月31日，本公司回購17,086,000股股份並持作庫存股。

末期股息

董事會並不建議就截至2024年12月31日止年度派付末期股息（2023年：零）。

報告期後事項

截至2024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2024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2025年3月31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2024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2024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2024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並經不時修訂的股份獎勵計劃，有關詳情載於本公司日期為2024年5月24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、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並經不時修訂的購股權計劃，有關詳情載於本公司日期為2024年5月24日的通函
「2024年股份獎勵計劃」	指	本公司於2024年3月21日根據當中的計劃規則採納的有關其現有股份的股份獎勵計劃（經不時修訂）
「股東週年大會」	指	本公司2025年股東週年大會
「Alcon」	指	Alcon Inc.，全球眼科保健領域的引領者，其在手術產品和視力保健領域的業務優勢具有互補性，為一家根據瑞士法律組織的股份公司，其股份於瑞士證券交易所及紐約證券交易所上市，股份代號為ALC
「Alcon集團」	指	Alcon及其附屬公司（包括Alcon Pharma）
「Alcon Pharma」	指	Alcon Pharmaceuticals Ltd，一家根據瑞士法律組織及存續的公司，為Alcon的全資附屬公司，為我們主要股東之一
「Alcon交易」	指	收購轉讓產品及資產購買協議項下的特許權使用費、授權引進管線產品及商業產品及許可協議項下的特許權使用費及銷售里程碑付款、根據認購協議向Alcon Pharma發行股份以及製造及供應協議項下的購買安排
「組織章程細則」	指	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）
「資產購買協議」	指	香港歐康維視與Alcon Research, LLC於2024年8月12日就收購轉讓產品訂立的資產購買協議
「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
「商業產品」	指	思然®(潤滑性滴眼液)
「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®，0.18毫克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
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「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
「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
「許可協議」	指	香港歐康維視與Alcon Pharma於2024年8月12日就香港歐康維視自Alcon Pharma獲得在中國開發、製造及商業化用於治療乾眼症的管線產品以及商業化商業產品的獨家許可訂立的許可協議
「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）
「製造及供應協議」	指	香港歐康維視與Alcon Pharma於2024年8月12日訂立的製造及供應協議，據此，香港歐康維視同意於雙方約定期間向Alcon Pharma購買相關產品
「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)
「國家醫保局」	指	中國國家醫療保障局
「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》
「香港歐康維視」	指	歐康維視生物醫藥（香港）有限公司，一家根據香港法例註冊成立的公司，為本公司全資附屬公司
「管線產品」	指	AR-15512（乾眼症候選產品）
「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2024年1月1日至2024年12月31日的一年期間
「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

「認購協議」	指	本公司與Alcon Pharma於2024年8月12日訂立的認購協議，據此，本公司同意進行Alcon代價發行
「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
「轉讓產品」	指	資產購買協議項下的六款產品，即新淚然®(潤滑性滴眼液)、淚然®II(潤滑性滴眼液)、倍然®(潤滑性滴眼液)、愛爾凱因®(外用局部麻醉滴眼液)、歷設得®(靜脈注射診斷試劑)及賽飛傑®(毒蕈鹼拮抗劑滴眼液)的統稱
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土、屬地及受其司法管轄權管轄的所有地區
「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，2025年3月31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、曹彥凌先生及謝沁博士，及獨立非執行董事胡定旭先生、黃翼然先生及張振宇先生。