

概 要

本概要旨在向閣下提供本文件所載資料的概覽。由於此為概要，故並未包括可能對閣下而言屬重要的所有資料。閣下決定[編纂]H股前，務請閱讀整份文件。

任何[編纂]均存在風險。[編纂]H股的若干特定風險載於本文件「風險因素」。尤其是，我們是一家生物科技公司，由於不符合上市規則第8.05(1)、(2)或(3)條的規定，因此正尋求根據上市規則第十八A章在聯交所主板[編纂]。[編纂]我們這類公司涉及獨特的挑戰、風險及不確定性。我們的核心產品為符合上市規則第十八A章及新上市申請人指南第2.3章的資格要求的產品。我們可能會繼續就核心產品的研發活動產生大量費用和開支，而我們的核心產品未必能夠成功上市。閣下作出[編纂]決定時應考慮該等因素。

概覽

我們於2018年註冊成立，是全球氣體心肺診療設備市場的領導者，專注於一氧化氮吸入(iNO)療法的研發與商業化應用。依託我們的氣液精密控制技術平台，我們已建立起覆蓋一氧化氮(NO)發生、傳輸、檢測、儲存和臨床應用的全鏈路技術的能力。根據弗若斯特沙利文的資料，我們是全球少數能夠實現NO全鏈路技術自主可控的企業之一，也是全球唯一覆蓋NO治療與診斷應用全面產品線的企業。截至最後實際可行日期，我們擁有5款已獲批產品及4款在研候選產品，涵蓋心肺診療領域的重症監護、病房、門診及居家疾病管理，包括三大產品線：(i) iNO療法；(ii)心肺循環支持；及(iii)呼氣診斷。我們的所有產品均為內部自主研發，且我們擁有我們所有產品及候選產品的全球獨家權利。我們的核心產品iNOwill於2022年獲國家藥監局批准、2025年獲歐盟CE認證，主要用於肺動脈高壓等嚴重心肺疾病的急性重症監護。根據弗若斯特沙利文的資料，iNOwill是全球首款獲批上市的電化學催化法iNO治療儀、也是中國首台獲批上市的便攜式iNO設備，2024年在中國iNO治療市場按銷售收入市佔率佔比第一。根據同一資料來源，我們的關鍵產品NovaPulse主動脈內球囊反搏泵(IABP)是中國首台獲批上市的國產氣動型IABP，用於心血管及圍手術期護理，適用於需要臨時機械循環支持的手術室、重症監護病房(ICU)及導管室。

我們未必能最終開發及／或上市我們的核心產品及其他管線候選產品。

我們的技術平台及產品管線

我們的氣液精密控制技術平台集成了NO發生、實時氣體傳感與監測及軟件賦能的流路／流體控制，以支持在不同臨床場景中精準可靠地處理氣態與液態介質中的目標分子。利用我們的技術平台，我們建立了涵蓋三個主要類別的產品線：(i) iNO療法，(ii)心肺循環支持，及(iii)呼氣診斷。

下表概述截至最後實際可行日期我們產品及候選產品的情況。

概 要

分類	產品 ⁽¹⁾	概念/應用場景	司法管轄區/ 註冊分類	適應症	臨床前	管線進展 臨床試驗	註冊及商業化	獲批時間	即將到來的里程碑及時間表
吸入式 NO	★ iNOwill	iNO (ICU及病房)	中國/III	肺動脈高壓				2022.4	2027Q2 新功能升級
				COPD				-	2026Q4 註冊性試驗啟動
				ARDS				-	2026Q4 註冊性試驗啟動
				CAP				-	2029 註冊性試驗啟動
	歐洲/IIb	肺動脈高壓				2025.9	2026Q3 PMCF研究啟動		
		COPD/ARDS				-	2026Q4 註冊性試驗啟動		
		肺動脈高壓				-	2026 申報前預審		
		COPD/ARDS				-	2028Q1 註冊性試驗啟動		
	美國/不適用	肺動脈高壓				-	2026 申報前預審		
		COPD/ARDS				-	2028Q1 註冊性試驗啟動		
eNOaire	iNO (病房及轉運)	中國/III	肺動脈高壓				2024.2	-	
			歐洲/IIb	肺動脈高壓				-	2026Q1 申請準備
VQfit	便攜式iNO (門診及居家)	中國/III	COPD				-	2026Q2 創新醫療器械申請	
心肺循環 支持	▲ NovaPulse IABP	IABP (ICU及病房)	中國/III	IABP療法				2025.9	2026Q4 新功能升級
	NovaVent	呼吸機 (ICU及病房)	中國/III	呼吸支持+肺動脈高壓				-	2027Q1 型式檢驗
呼吸診斷	Reslink	FeNO檢測 (門診)	中國/II	氣道炎症				2022.1	-
			歐洲/I	氣道炎症				2022.8	-
	eNOglow	FeNO檢測 (ICU、病房及門診)	中國/II	高精度氣道炎症評估				2024.6	-
	PElink	FeNO檢測及 肺功能儀 (門診及居家)	中國/II	肺功能、氣道疾病				-	2026Q2 型式檢驗
	PSlink	肺功能儀 (居家)	中國/II	肺功能、氣道疾病				-	2026Q1 原型開發

★ 核心產品 ▲ 關鍵產品 在我們的候選產品中，該等第三類醫療器械已通過同品種醫療器械比對完成臨床評價，而根據國家藥監局頒佈並經修訂的《免於進行臨床評價醫療器械目錄》，第二類醫療器械獲豁免臨床試驗要求，並獲歐盟MDR、I類醫療器械獲豁免臨床試驗要求。

縮寫：FeNO=呼出氣一氧化氮。COPD=慢性阻塞性肺病。ARDS=急性呼吸窘迫綜合徵。CAP=社區獲得性肺炎。

附註：

(1) 我們所有產品及候選產品均屬自主研發。

iNOwill – 我們的核心產品

iNOwill是一款便攜式iNO治療設備，能在診療現場按需產生醫療級NO，並將NO發生、輸送與實時監測整合於單一系統。iNOwill自2022年起已在中國註冊為用於肺動脈高壓的第三類醫療器械，並自2025年起根據歐盟MDR獲認證為IIb類醫療器械。自2022年至2023年，針對兒童及成人患者群體的術後肺動脈高壓，我們與合作醫院共同開展兩項支持歐盟CE認證的臨床試驗（統稱「臨床試驗」），其中，我們承擔相當於申辦者的義務，並就歐盟CE認證而言獲UDEM視為臨床試驗的申辦者。有關iNOwill臨床試驗的及其他關鍵試驗的詳情，請參閱「業務 – 我們的產品線」。

市場機遇及競爭格局。全球iNO治療市場仍主要為鋼瓶輸送，但正轉向即時發生輸送。在全球範圍內，即時發生iNO系統於2024年約佔1.0億美元，預計到2030年將達到約5.5億美元，複合年增長率為32.8%，遠高於鋼瓶式工作流程預計的低個位數增長。我們的iNOwill是全球首款獲批上市的電化學催化法iNO治療儀、也是中國首台獲批上市的便攜式iNO設備。iNO於2024年在中國iNO治療市場按銷售收入市佔率佔比第一，令我們躋身即時發生iNO輸送的領先公司之一。

概 要

競爭優勢。基於我們的電化學即時發生NO技術，iNOwill系列將傳統的「氣體化工廠+鋼瓶物流」範式重構為「設備+反應體」模型。與傳統鋼瓶系統及等離子體或N₂O₄分解系統等其他即時發生技術相比，iNOwill旨在實現精準計量、氣體純度高及安全性及可用性強。

NovaPulse IABP – 我們的關鍵產品

NovaPulse是由我們自主研發的IABP，專為心血管及圍手術期護理設計，適用於需要臨時機械循環支持的手術室、ICU及導管室。自2025年9月起，NovaPulse已向國家藥監局註冊為第三類醫療器械。

市場機遇及競爭格局。在中國，IABP市場由相對較低基數快速擴張，由2020年的人民幣313.1百萬元增至2024年的人民幣641.4百萬元，複合年增長率為19.6%，預期於2030年達人民幣1,370.9百萬元及於2035年達人民幣2,083.5百萬元，2024年至2030年的複合年增長率為13.5%及2030年至2035年的複合年增長率為8.7%。該市場歷來由設定技術規格及臨床使用基準的進口系統主導。於2025年，兩家國內製造商獲得國家藥監局註冊，我們的NovaPulse成為中國首款獲批上市的國產自主研發氣動泵IABP。

競爭優勢。NovaPulse旨在於複雜心血管及圍手術期場景中提供可靠、易部署的反搏支持，從而提升手術室、導管室與重症照護室的血流動力學安全性、監察精準度與工作流程效率。

我們的競爭優勢

我們認為，以下優勢促進我們的成功及令我們從競爭對手脫穎而出：(i)圍繞即時發生iNO療法的氣體心肺診療設備市場的全球領導者；(ii)由專有技術平台及差異化產品支撐的高進入門檻；(iii)覆蓋心肺診療生態的廣泛應用場景佈局，驅動可持續增長；(iv)覆蓋端到端產品生命週期的全面執行能力；及(v)經驗豐富的全球化領導團隊，獲戰略投資者賦能。

增長戰略

我們計劃執行以下戰略實現我們的使命及推動未來增長：(i)構建以iNO為核心的綜合生態系統，覆蓋多適應症及護理場景；(ii)推進產品創新，拓寬心肺診療產品管線；(iii)通過針對性境外商業化，擴大我們的全球業務版圖；(iv)增強商業化執行能力，鞏固區域領先地位；及(v)增強我們的研發基礎設施和製造能力，支持可持續發展。

研發

我們的研發團隊由首席執行官毛博士及首席技術官張煜彥先生領導。截至最後實際可行日期，我們的研發團隊包括50名僱員，約佔我們員工總人數的31.7%。截至2024年12月31日止年度及截至2025年9月30日止九個月，我們的研發開支分別約為人民幣33.0百萬元及人民幣20.7百萬元。其中，人民幣12.3百萬元及人民幣7.8百萬元分別歸屬於我們的核心產品，佔同期研發總成本的37.37%及37.42%。

生產

於往績記錄期間，我們的已商業化產品主要包括iNOwill、eNOaire、NovaPulse IABP、Reslink及eNOglow。截至2025年9月30日，我們擁有兩個主要生產設施，分別位於江蘇省揚州市及廣西壯族自治區防城港市，總面積分別約為2,200.0平方米及1,400.0平方米。

概 要

銷售及營銷

我們主要根據買賣關係向經銷商銷售產品，經銷商再向醫院及醫療機構銷售產品。我們的銷售及營銷團隊通過頻繁拜訪、現場產品展示及免費教育課堂接觸醫生。除其中一名前經銷商於往績記錄期間亦為我們的關連人士外，據我們所深知，我們的經銷商均為獨立第三方，且彼等過去或現時與我們或我們的附屬公司、股東、董事或高級管理層或彼等各自的任何聯繫人並無關係（商業、信託、家庭、融資或其他關係）。

我們的客戶及供應商

我們的客戶主要為中國內地經銷商，彼等購買我們的產品並將其直接或間接銷售予醫院或醫療機構。截至2024年12月31日止年度及截至2025年9月30日止九個月，對我們前五大客戶的合共銷售額分別佔我們收入的25.6%及21.0%及對我們最大客戶的銷售額分別佔我們收入的7.4%及6.0%。

於往績記錄期間，我們採購用於製造醫療器械的原材料及固定資產。截至2024年12月31日止年度及截至2025年9月30日止九個月，對我們前五大供應商的採購總額分別佔我們採購總額的30.4%及46.8%，及我們對最大供應商的採購額分別佔我們採購總額的9.2%及14.1%。我們通常就若干供應商獲授最多30天的信貸期。

於往績記錄期間各年度／期間，我們五大客戶及供應商均為獨立第三方，且五大供應商均非我們的客戶，反之亦然。

知識產權

我們在中國內地及境外13個司法管轄區（如加拿大、美國、印度尼西亞、以色列、巴西及韓國）擁有79項專利及174項註冊商標，此外還有75項專利申請及3項待批商標申請。我們的專利、專利申請、註冊商標及待批商標申請涵蓋即時NO發生、電化學催化還原、等離子體放電、氣體傳感及氣液流路控制等關鍵技術領域。我們相信，獲得該等待批專利及商標的批准並無重大法律障礙。截至最後實際可行日期，我們所有154項專利及專利申請均為自主研發。在該等專利及專利申請中，44項與我們的核心產品有關，五項專利及專利申請與我們的關鍵產品有關。除我們擁有的專利及專利申請外，截至最後實際可行日期，我們亦獲許可引進合共六項專利及專利申請。

於往績記錄期間及直至最後實際可行日期，我們並未受到亦未參與任何知識產權侵權索賠或訴訟，且並不知悉我們的知識產權受到任何對我們業務產生或可能產生重大不利影響的重大侵權。於往績記錄期間及直至最後實際可行日期，我們在所有重大方面均已遵守所有適用的知識產權法律法規。基於自由實施分析，並不存在可能影響我們核心產品在中國內地、歐洲及美國開發及商業化的任何第三方在中國內地、歐洲及美國已獲授權的有效且可執行專利的實質侵權風險，且亦不存在可能影響我們關鍵產品在中國內地開發及商業化的任何第三方在中國內地已獲授權的有效且可執行專利的實質侵權風險。

概 要

我們的股權架構

我們的單一最大股東集團

我們的單一最大股東集團包括毛博士、景寧諾令、曹貴平先生及令行海南。截至最後實際可行日期，毛博士、景寧諾令、曹貴平先生及令行海南各自分別直接持有我們已發行股份約7.14%、21.41%、5.35%及0.71%，合共約為34.61%。根據毛博士、曹貴平先生、景寧諾令及令行海南訂立的日期為2021年10月10日的一致行動人士協議，訂約各方同意就其作為股東於本公司之投票權採取一致行動，若出現意見分歧，則以毛博士的意見為準。緊隨[編纂]完成後（假設[編纂]未獲行使），我們的單一最大股東集團將控制我們已發行股份約[編纂]%。

[編纂]前投資

我們自[編纂]前投資者獲得五輪[編纂]前投資，當中包括知名基金及風險投資。蘇州禮潤與北極光創投為我們的資深投資者，對我們作出重大投資，並將於[編纂]完成後分別持有我們已發行股本總額約[編纂]%及[編纂]%。根據中國公司法，本公司於[編纂]前發行的股份（包括[編纂]前投資者持有的股份）將自[編纂]起受一年禁售期的規限。有關[編纂]前投資者及[編纂]前投資的主要條款的進一步詳情，請參閱「歷史、發展及公司架構—[編纂]前投資」。

關鍵財務資料概要

合併損益表概要

下表載列我們於所示期間的合併損益表，乃摘錄自本文件附錄一所載會計師報告：

	截至12月31日止年度		截至9月30日止九個月			
	2024年		2024年		2025年	
	人民幣元	佔收入百分比	人民幣元	佔收入百分比	人民幣元	佔收入百分比
	(未經審計)					
	(人民幣千元，百分比除外)					
收入	45,547	100.0	35,394	100.0	31,565	100.0
銷售成本	(18,535)	(40.7)	(13,878)	(39.2)	(15,818)	(50.1)
毛利	27,012	59.3	21,516	60.8	15,747	49.9
銷售開支	(31,197)	(68.5)	(22,148)	(62.6)	(20,294)	(64.3)
行政開支	(26,067)	(57.2)	(19,187)	(54.2)	(17,245)	(54.6)
研發開支	(32,982)	(72.4)	(23,714)	(67.0)	(20,719)	(65.6)
其他收入	7,748	17.0	5,551	15.7	4,318	13.7
其他收益及虧損	(867)	(1.9)	(1,226)	(3.5)	124	0.4
分佔一家聯營公司業績	(93)	(0.2)	-	-	(119)	(0.4)
預期信貸虧損模式下減值虧損，扣除撥回	(129)	(0.3)	30	0.1	-	-
融資成本	(29,671)	(65.1)	(20,789)	(58.7)	(29,621)	(93.8)
除稅前虧損	(86,246)	(189.4)	(59,967)	(169.4)	(67,809)	(214.8)
所得稅開支	-	-	-	-	-	-
年／期內虧損	(86,246)	(189.4)	(59,967)	(169.4)	(67,809)	(214.8)
其他綜合收入						
不會重新分類至損益的項目：						
由功能貨幣換算為呈列貨幣的匯兌差額	13	0.0	(9)	(0.0)	(11)	(0.0)
年內虧損及綜合開支總額	(86,233)	(189.3)	(59,976)	(169.5)	(67,820)	(214.9)

概 要

更多詳情請參閱「財務資料－合併損益表概要」。

於往績記錄期間，我們的收入主要源自銷售醫療器械及其他產品及服務。

	截至 12月31日 止年度		截至9月30日 止九個月			
	2024年		2024年		2025年	
	人民幣元	%	人民幣元	%	人民幣元	%
醫療器械.....	41,062	90.2	31,379	88.7	30,659	97.1
其他產品及服務.....	4,485	9.8	4,015	11.3	906	2.9
總計.....	45,547	100.0	35,394	100.0	31,565	100.0
包括：銷售核心產品...	27,140	59.6	20,769	58.7	17,336	54.9

我們將經調整虧損淨額作為補充非國際財務報告準則計量呈列，以促進不同期間的表現比較，詳情載於「財務資料－非國際財務報告準則計量」。

合併財務狀況表概要

下表載列截至所示日期我們的合併財務狀況表。

	截至12月31日	截至9月30日
	2024年	2025年
		(未經審計)
		(人民幣千元)
非流動資產總值.....	103,641	124,805
流動資產總值.....	119,432	109,892
資產總值.....	223,073	234,697
非流動負債總額.....	434,112	513,161
流動負債總額.....	44,192	43,559
負債總額.....	478,304	556,720
負債淨額.....	(255,231)	(322,023)
流動資產淨值.....	75,240	66,333

更多詳情請參閱「財務資料－合併財務狀況表若干節選項目的討論」。

於往績記錄期間，我們錄得流動資產淨值。流動資產淨值由截至2025年9月30日的人民幣66.3百萬元增加至截至2026年1月31日的人民幣75.5百萬元，主要是由於(i)現金及現金等價物由人民幣30.0百萬元增加至人民幣40.4百萬元；及(ii)銀行借款由人民幣27.0百萬元減少至人民幣20.0百萬元，部分被貿易及其他應付款項增加所抵銷，主要由於與[編纂]相關的應付專業人士費用。

概 要

合併現金流量表概要

下表呈列所示期間的合併現金流量數據。

	截至12月31日止年度	截至9月30日止九個月	
	2024年	2024年	2025年
		(未經審計)	
		(人民幣千元)	
經營活動所用現金淨額	(52,776)	(41,319)	(46,013)
投資活動所用現金淨額	(9,329)	(83,454)	(46,590)
融資活動所得現金淨額	92,077	97,276	53,532
現金及現金等價物			
增加(減少)淨額	29,972	(27,497)	(39,071)
年／期初現金及現金等價物	39,115	39,115	69,100
年／期末現金及現金等價物	69,100	11,609	30,018

更多詳情請參閱「財務資料－流動資金及資本資源」。

營運資金

董事認為，經計及我們可動用的以下財務資源（包括我們未來的經營現金流量、我們截至2025年9月30日的現金及現金等價物、可用股本及債務融資以及[編纂]的估計[編纂]淨額），我們的營運資金足以支付本文件日期起計至少未來12個月的成本（包括研發開支、銷售及分銷開支、行政開支、融資成本及其他開支）的至少125%。

現金消耗率指經營活動所用現金淨額及資本支出的每月平均金額。截至2025年9月30日，我們有現金及現金等價物人民幣30.0百萬元及定期存款人民幣140.6百萬元。我們估計，按[編纂]每股[編纂][編纂]港元計算，扣除我們於[編纂]應付的[編纂]費用及開支後，我們將收取[編纂]淨額約人民幣[編纂]元。假設未來平均現金消耗率為截至2025年9月30日止九個月水平的[編纂]，我們估計截至2025年9月30日的現金及現金等價物及定期存款將能夠維持我們[編纂]的財務可行性，或倘我們計入[編纂]估計[編纂]淨額，則為[編纂]。我們將繼續密切監控經營所得現金流量，並預計啟動下一輪融資（如需要），緩沖期至少為12個月。

概 要

主要財務比率

截至2024年12月31日止年度及截至2025年9月30日止九個月，我們的毛利率分別為59.3%及49.9%。

[編纂]

股息

自我們註冊成立以來，我們或我們的任何附屬公司並無派付或宣派股息。於往績記錄期間後及截至本文件日期，我們並無向股東宣派任何股息。截至最後實際可行日期，我們並無正式的股息政策或固定的股息分派比率。中國法律規定股息只能從可分派利潤中支付。根據公司章程，董事會日後可於考慮我們的經營業績、財務狀況、現金需求及可得性以及其於有關時間可能認為相關的其他因素後宣派股息。我們於未來分派股息的能力亦取決於我們能否從附屬公司收取股息。根據中國法律顧問的意見，鑒於我們處於淨虧損狀態，我們未必會派付股息。更多詳情請參閱「財務資料－股息」。

未來計劃及[編纂]用途

我們估計，假設[編纂]未獲行使及[編纂]為每股H股[編纂]港元（即指示性[編纂]每股H股[編纂]港元至[編纂]港元的中位數），經扣除我們就[編纂]支付及應付的[編纂]、費用及其他估計開支，我們將自[編纂]收取[編纂]淨額約[編纂]港元。

我們擬將[編纂][編纂]淨額用於以下用途，惟可根據我們不斷變化的業務需求及不斷變化的市況予以變更：

- 約[編纂]港元（或[編纂]淨額的約[編纂]%）將用於進一步開發及註冊我們的核心產品iNOwill；
- 約[編纂]港元（或[編纂]淨額的約[編纂]%）將用於我們針對不同護理場景的其他產品及候選產品的開發及註冊；
- 約[編纂]港元（或[編纂]淨額的約[編纂]%）將用於加強我們的國內外商業化能力；
- 約[編纂]港元（或[編纂]淨額的約[編纂]%）將用於升級我們的研發基礎設施及產品線自動化；
- 約[編纂]港元（或[編纂]淨額的約[編纂]%）將用於營運資金、業務發展及一般公司用途。

更多詳情請參閱「未來計劃及[編纂]用途」。

概 要

風險因素

我們認為我們的業務營運涉及若干風險及不確定因素，其中部分非我們所能控制。該等風險載於本文件「風險因素」。我們面臨的部分主要風險包括：(i)倘我們未能成功開發針對新適應症的產品或在新司法管轄區商業化我們的產品、開發及商業化我們的候選產品或在開展上述舉措時出現重大延誤，我們的業務將受到重大損害；(ii)我們面對激烈的競爭及急劇的市場轉變，而我們的競爭對手或比我們更早或更成功地發現、開發或商業化競爭產品，或更快及有效地應對及適應市場轉變；(iii)於往績記錄期間，我們的收入在很大程度上依賴於我們已商業化的產品；(iv)產品開發涉及漫長而昂貴的過程，且結果不確定，有關我們產品及候選產品的不成功臨床試驗或程序可能會對我們的前景造成重大不利影響；及(v)各類組織發佈的指南、建議及研究可能對我們的候選產品不利。

法律程序及合規

於往績記錄期間及直至最後實際可行日期，我們並無涉及任何實際或待決的法律、仲裁或行政程序（包括任何破產或接管程序），而我們認為這些程序會對我們的業務、經營業績、財務狀況或聲譽及合規性產生重大不利影響。於往績記錄期間及直至最後實際可行日期，我們所從事的業務營運在所有重大方面均已遵守適用的中國法律法規。

[編纂]

我們的[編纂]主要包括(i)[編纂]開支，例如[編纂]費用及[編纂]，及(ii)[編纂]開支，包括就我們的法律顧問及申報會計師就[編纂]及[編纂]所提供的服務而支付予彼等的專業費用，以及其他費用及開支。假設悉數支付酌情獎勵費，[編纂]的估計[編纂]總額（根據[編纂]的中位數並假設[編纂]未獲行使）約為[編纂]港元，佔我們[編纂]總額約[編纂]%。於估計[編纂]總額中，我們預計將支付[編纂]開支[編纂]港元、法律顧問及申報會計師的專業費用[編纂]港元以及其他費用及開支[編纂]港元。我們的[編纂]估計為[編纂]港元，約佔我們[編纂]總額的[編纂]%，預期將於[編纂]時透過損益表支銷，而估計為[編纂]港元的金額預期將於[編纂]時直接確認為權益的扣減。我們於2024年及截至2025年9月30日止九個月並無確認任何[編纂]。

無重大不利變動

董事確認，截至文件日期，自2025年9月30日（本文件附錄一所載會計師報告所報告期間的期末）以來，我們的財務或貿易狀況、債務、按揭、或然負債、擔保或前景並無重大不利變動；且自2025年9月30日以來，並無發生任何會對本文件附錄一會計師報告及附錄一A簡明合併財務報表所呈列資料造成重大影響的事件。