

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2020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2020年12月31日止年度的經審核綜合全年業績連同截至2019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17個藥物資產，全面覆蓋眼前部及眼後部疾病。我們迄今共啟動6項III期臨床試驗，與上市時僅有1項相比，新增了5項相關候選藥物啟動III期臨床試驗。我們的候選藥物覆蓋葡萄膜炎、小兒近視、結膜炎、青光眼、濕性老年黃斑病變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成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。

於報告期內，海南省藥監局將我們的核心產品兼主要候選藥物之一OT-401（氟輕鬆玻璃體內植入劑）列為藥品真實世界研究試點名單，成為首批獲納入真實世界研究試點的藥物之一，OT-401的商業化進程有望提前。

截至本公告日期，我們已在美國開展自研低濃度阿托品OT-101的III期臨床試驗。我們正計劃在中國與歐洲申報多中心III期臨床試驗，預期這將會是低濃度阿托品或其類似藥首個包含中國人群在內的國際多中心III期臨床試驗。

報告期內，我們積極推進OT-401、酒石酸溴莫尼定滴眼液、歐沁及康姝，實現總銷售收入人民幣13.1百萬元，同比增長6,792.6%，年內毛利率為86.8%。2021年1月單月銷售金額已近人民幣5.0百萬元（未經審計），自我們首類藥物商業化以來，季度環比複合增長率約215.5%。

截至2020年12月31日，本公司銷售及營銷團隊有69名僱員，已覆蓋全國267家醫院，其中覆蓋三級醫院53家。本公司已初步建立了一支經驗豐富、覆蓋全國眼科市場的專業推廣團隊，進一步協助本公司商業化產品，快速入院放量。

截至本公告日期，我們在蘇州生產場所的工程已接近完成，其年設計產能達455百萬劑，預計於2021年9月開始試生產，有望進一步降低產品成本，提高銷售利潤率。

財務概要

截至2020年12月31日止年度，我們錄得經調整虧損及全面開支總額人民幣276.7百萬元，較截至2019年12月31日止年度的人民幣82.4百萬元增加人民幣194.3百萬元，乃主要歸因於上市開支人民幣41.1百萬元，以及有關興建商業化基建的銷售及營銷開支增加。

經調整虧損乃經扣除國際財務報告準則虧損及全面開支總額人民幣2,264.9百萬元（2019年：人民幣1,325.5百萬元），其乃來自(i)有關我們首次公開發售前優先股（其後已於上市時轉換為股份）的一次性、非現金國際財務報告準則公平值調整虧損人民幣1,694.5百萬元；及(ii)以股份為基礎的付款開支人民幣293.6百萬元。

我們總收益由截至2019年12月31日止年度的人民幣0.2百萬元大幅增加至截至2020年12月31日止年度的人民幣13.1百萬元，乃主要歸因於商業化及營銷歐沁及酒石酸溴莫尼定滴眼液的所得收益，以及銷售博鰲試驗計劃中OT-401的所得收益。截至2020年12月31日止年度，儘管受COVID-19影響，總收益平均季度增長率達215.5%。

我們的毛利率由截至2019年12月31日止年度的94.7%稍跌至截至2020年12月31日止年度的86.8%。此乃主要由於我們的產品組合多元化，並由現有產品成本下降所部分抵銷。

截至2020年12月31日止年度，我們的研發開支及資本化開發成本為人民幣355.4百萬元，較截至2019年12月31日止年度的人民幣99.5百萬元增加257%。開支乃主要來自OT-401的真實世界研究、候選藥物多項關鍵性III期臨床試驗（包括OT-401、OT-101、OT-702、OT-1001及OT-301）及我們其他候選藥物的研究需要增加。

截至2020年12月31日，我們的銀行結餘及現金約為人民幣2,051.8百萬元，不包括本公司於2021年1月進行先舊後新認購新股份的所得款項總額793.8百萬元。

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，我們的眼科醫藥平台較日後的競爭對手具有明顯先發優勢，將令我們在中國眼科業界取得領先地位。

憑藉我們的平台，我們已建立於戰略層面精心設計的全面、創新及經過驗證的眼科藥物組合。截至目前，我們已擁有17種藥物資產，涵蓋所有主要的眼睛前部及後部疾病。我們有五種主要候選藥物已處於臨床III期開發階段，我們相信，倘獲批准，該等候選藥物將可能屬同類首創或同類最佳，並最早於2022年展示顯著的短期收益潛力。我們的產品組合包括自2015年以來獲FDA批准但未以任何工藝在中國上市的十種眼科藥物中的其中三種。此外，我們的產品組合包括三種處於或臨近商業化階段的藥物。

我們的產品組合

項目	作用機制	適應症	商業權利	夥伴	臨床前	IND 準備	I/II 期	III 期	NDA/BLA	
主要/候選藥物	OT-401 (YUTIQ) 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 ⁽¹⁾	大中華區、韓國及東南亞11個國家	EYEPOINT PHARMACEUTICALS	中國	中國			美國已批准(EyePoint)	
	OT-101 低濃度阿托品	近視	全球		中國及歐洲	中國及歐洲			美國	
	OT-301 (NCX 470) 一氧化氮供體與前列腺素合成的新化合物	青光眼及高眼壓症	大中華區、韓國及東南亞12個國家	nicox VISIBLE SCIENCE	全球及中國	全球及中國	美國II期(Nicox)			
	OT-1001 (ZERVIATE) 西替利嗪	過敏性結膜炎	大中華區及東南亞11個國家	nicox VISIBLE SCIENCE	中國	中國			美國已批准(Nicox)	
	OT-702 抗血管內皮生長因子	濕性老年黃斑病變 ⁽¹⁾	中國(除香港、澳門及台灣區域)	Pharma 藥計勝	中國	中國				
	OT-502 (DEXYCU) 地塞米松	術後炎症	大中華區、韓國及東南亞11個國家	EYEPOINT PHARMACEUTICALS	中國	中國			美國已批准(EyePoint)	
	OT-202 酪氨酸激酶抑制劑	乾眼症	全球		中國	中國				
	OT-503 (NCX 4251) 丙酸氟替卡松 納米晶體	眼緣炎	大中華區	nicox VISIBLE SCIENCE	中國	中國	美國II期已完竣(Nicox)			
	OT-701 抗血管內皮生長因子	濕性老年黃斑病變 ⁽¹⁾	大中華區	SENJU 藥研藥	中國	中國	日本III期試驗已大致完成，待於日本提交NDA(Senju 及GTIS)			
	歐沁(玻璃酸鈉滴眼液) ⁽³⁾ 人工淚液	乾眼症	中國內地	匯恩蘭德 HUONLAND	中國內地	中國內地			中國於2019年7月已批准	
商業化期及 近商業化期	酒石酸溴莫尼定滴眼液 ⁽⁴⁾ 莫西沙星	青光眼及高眼壓症	中國內地	匯恩蘭德 HUONLAND	中國內地	中國內地			中國於2016年7月已批准	
	0.5%莫西沙星滴眼液	細菌性結膜炎	全球		中國	中國				
	OT-601-C 莫西沙星地塞米松磷酸鈉	術後炎症	全球		中國	中國				
	OT-302 乙酰唑胺	急性青光眼	全球		中國	中國				
	OT-1301 環孢素植入劑	角膜移植手術排斥	全球		中國	中國				
	OT-1601 幹細胞	視網膜色素上皮變性及乾性老年黃斑病變 ⁽¹⁾	大中華區	SanBio	中國	中國				
	OT-1602 幹細胞	視神經炎	大中華區	SanBio	中國	中國				
	臨床前階段									

■ 授權引進/收購 ■ 內部開發 ■ 我們的核心產品。在中國進行的III期臨床試驗已獲NMPA批准。臨床試驗登記號為JXHL1900130

註：
 (1) 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
 (2) 在開始II期臨床試驗之前，可能無需進行I期臨床試驗
 (3) 我們自匯恩蘭德獲得歐沁，並有權獲得歐沁的所有藥品註冊證書及相關數據。我們計劃將自身註冊為歐沁的藥品上市許可持有人
 (4) 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

管理層討論及分析

業務回顧

自上市日期以來，我們在管線產品及業務營運方面均有大幅躍進，包括下列里程碑及成就：

研發表現

於報告期內，儘管受到全球COVID-19疫情影響，我們管線產品的研發項目仍保持快速且高效率地推進。目前，我們已有五款候選藥物進入III期臨床試驗，即OT-401、OT-1001、OT-702、OT-301及OT-101。

於報告期內，我們本著早日將眼科創新藥物惠及國內患者的願景，積極探索臨床研發的創新模式，作為一家創新藥企，創新精神不僅是九死一生的新藥研發，也是有勇氣在研發模式革新上敢為人先。我們在2020年下半年開始著手進行核心產品OT-401(YUTIQ)真實世界研究，通過海南博鰲樂城超級醫院就診的葡萄膜炎患者注射OT-401所得的臨床數據整理真實世界研究中期報告，我們成為海南省藥監局首次把藥品納入真實世界研究試點的公司之一，這是對我們產品質量、研發實力及創新精神的多重認可。

我們於2020年10月引進阿柏西普生物類似藥OT-702，將管線產品數量進一步提升至17個，在目前眼科診療缺口較大的適應症上，如乾眼症及濕性老年黃斑病變，我們已佈局多款產品，創新產品有望成為同類首創或潛在同類最佳。在眼科藥物領域市場推廣主要依賴產品組合的情況下，我們已牢牢佔據先發優勢。

研發里程碑

OT-401 (氟輕鬆玻璃體內植入劑)

2020年11月30日，治療慢性非感染性葡萄膜炎創新療法OT-401在海南博鰲正式啟動真實世界研究。真實世界研究指在真實診療環境下收集與患者用藥相關的數據，進行藥物臨床使用價值及安全性等參數的綜合分析。

2020年12月28日，OT-401被正式納入海南省藥監局藥品真實世界研究試點名單中，這是海南省藥監局首次將藥品納入真實世界研究試點中，因此，我們的研發創新實力獲得認可。

2021年1月底，OT-401真實世界數據庫鎖庫並整理出中期報告。28例受試者完成OT-401植入術後三個月隨訪，與植入前三個月的情況相比，OT-401植入後三個月葡萄膜炎復發率顯著下降，並且具有統計學意義。OT-401能夠顯著降低NIU-PS患者葡萄膜炎術後三個月的葡萄膜炎復發率，植入術後視力逐步上升，系統性激素用藥、眼局部激素注射製劑、眼局部激素眼藥水用量明顯下降。與傳統治療方法相比，OT-401組患者葡萄膜炎復發率低、視力明顯提高、激素使用量明顯減少。

我們預計將於2021年第二季度在中國遞交NDA。

OT-101 (0.01% 硫酸阿托品滴眼液)

2020年12月15日，我們在美國向FDA提交自研延緩少兒近視進展藥物OT-101的III期臨床試驗申請。

2021年2月22日，OT-101獲美國FDA批准開展III期臨床試驗。我們亦計劃之後在歐洲及中國開展此項國際多中心III期臨床試驗，這是低濃度阿托品或其類似物在全球範圍內開展的第一個包含中國人群的國際多中心III期臨床試驗，劍指全球治療近視進展巨大市場。OT-101使用了獨家設計的創新密閉式分體裝置，對裝置的可靠性、密封完整性及無菌條件均進行了諸多完善，使之最大程度地貼近低濃度阿托品目前院內製劑現配藥環境，解決了低濃度阿托品的穩定性問題，適宜的pH值也改善了患者用藥的舒適度，提升了用藥依從性。

我們預計將於2021年第二季度在歐洲及中國提交III期臨床試驗申請。

OT-1001 (0.24% 鹽酸西替利嗪滴眼液)

2020年9月21日，治療過敏性結膜炎新藥OT-1001獲NMPA批准在中國進行III期臨床試驗。OT-1001是鹽酸西替利嗪的新型滴眼液，鹽酸西替利嗪是第二代抗組織胺藥，與組織胺受體結合可減少腫脹、瘙癢及血管擴張。根據在境外已經完成的臨床試驗數據顯示，0.24%濃度的鹽酸西替利嗪滴眼液很好地兼顧了有效性及舒適度，更為關鍵的是在2至3歲的幼兒患者中亦展現了良好的安全性和耐受性。

2020年12月29日，OT-1001用於中國過敏性結膜炎患者的安全性和有效性的隨機、觀察者盲態、陽性對照、平行組多中心III期臨床試驗在浙江大學醫學院附屬第二醫院完成首例受試者給藥。

我們預計此項III期臨床試驗將於2021年年末完成所有病人入組。

OT-301 (一氧化氮供體與前列腺素合成的新化合物)

2020年10月23日，用於降低開角型青光眼或高眼壓症患者眼內壓的新藥OT-301的第一個III期臨床試驗Mont Blanc試驗獲NMPA批准，這是公司第一個在中國開展國際多中心研究的III期臨床試驗，我們也將與我們的合作方Nicox公司繼續共同推進其此國際多中心研究的臨床進展。OT-301的雙通道降眼壓機制有望成為潛在同類最佳藥物，前列腺素促進房水經葡萄膜鞏膜途徑流出，一氧化氮促進房水經小梁網途徑流出，從而起到更好的降眼壓效果。

2021年3月3日，OT-301在中國獲批第二項III期臨床試驗Denali試驗。OT-301的兩項國際多中心III期臨床試驗均已在國內獲批。Denali試驗預計將在中國及美國50家研究中心總計入組670例受試者，繼續評估OT-301(0.1%)與拉坦前列素(0.005%)對比的安全性及有效性。Denali試驗將探索OT-301在給藥時間長達12個月的安全性及耐受性。2020年11月，Denali試驗在美國已完成首例受試者入組。

我們預計OT-301的III期臨床試驗將於2022年年末公佈頂線數據。

OT-702 (阿柏西普生物類似藥)

2020年10月30日，我們與绿叶制药集团有限公司(香港聯交所：2186)旗下子公司山東博安生物技術有限公司達成協議，雙方將共同開發抗血管內皮生長因子藥物阿柏西普生物類似藥OT-702，我們已獲得OT-702在中國(不包含香港、澳門及台灣地區)獨家推廣及商業化的權利。OT-702與EYLEA®(阿柏西普)的臨床前比較研究表明，在理化特性及生物學活性上具有高度相似性。其I期臨床試驗結果顯示，OT-702具有良好的安全性及耐受性，且未發生嚴重不良反應。

2021年2月5日，一項在中國開展的比較重組人血管內皮生長因子受體-抗體融合蛋白眼用注射液(OT-702)與EYLEA®(阿柏西普眼內注射溶液)治療老年黃斑病變有效性及安全性的隨機、雙盲、平行對照、多中心III期臨床研究在南昌市第一醫院完成首例受試者入組。

我們預計OT-702的III期臨床試驗將於2022年上半年在中國完成所有受試者入組。

其他預計於2021年取得的研發里程碑

0.5% 莫西沙星滴眼液

我們預計0.5%莫西沙星滴眼液將於2021年6月取得上市批件。

OT-202 (酪氨酸激酶抑制劑)

OT-202是公司自主研發的1.1類新藥，用於乾眼的創新局部靶向療法。我們已完成超過60項選擇最佳晶狀的實驗及超過20項選擇最佳分子形式的實驗。

我們預計將於2021年上半年在中國遞交OT-202的IND。

OT-601-C (鹽酸莫西沙星地塞米松磷酸鈉滴眼液)

OT-601-C同時包含有抗菌作用的莫西沙星及有抗感染作用的地塞米松，與若干常用的抗生素相比，其具有較低的細菌耐藥率。

我們預計將於2021年下半年在中國遞交OT-601-C的IND。

OT-302 (注射用乙酰唑胺)

乙酰唑胺是一種碳酸酐酶抑制劑，用於急性青光眼，能有效抑制房水生成，降低眼內壓。

我們預計將於2021年下半年在中國遞交OT-302的IND。

按上市規則第18A.08(3)條的警告：我們最終未必能成功開發和銷售候選藥物。

商業化產品

我們於2020年4月開始眼科藥物的商業化，包括治療乾眼的歐沁及降青光眼眼壓的酒石酸溴莫尼定滴眼液。我們在海南博鰲超級醫院進行OT-401早期商業化嘗試，同時進行OT-401的真實世界研究。我們還與日本製造並銷售醫療用品公司OSAKI訂立推廣協議，在中國引入授權並銷售康妹眼部清潔棉產品，而其已於2020年12月開始銷售。

截至2020年12月31日止年度，藥物營銷及銷售所得的總收益約為人民幣13.1百萬元，其中歐沁銷售額為人民幣10.4百萬元，佔總收益約79%。歐沁是一種人工淚液產品，與市面上同類藥物相比，其擁有獨特的劑型(0.8毫升單劑量包裝中的濃度為0.3%)。高黏度的人工淚液可提供更長久的潤滑效果，歐沁帶有可重新密封的蓋子以便一日內多次使用，不易被污染，方便攜帶，且不含防腐劑，安全性更佳。正是這些優勢幫助歐沁在同類產品中脫穎而出，實現快速增長。康妹是一款含0.02%氯己定葡萄糖酸鹽成分的眼部清潔棉，可以深度清潔眼周肌膚，精準除蟎，且不含酒精，安全性較好，未來有望與我們的眼科藥物產生協同效應。

截至2020年12月31日，我們一線學術推廣人員約有69人，已覆蓋全國267家醫院，其中覆蓋三級醫院53家。我們已建立了一支經驗豐富、覆蓋全國眼科市場的專業推廣團隊，推動我們的商業化產品快速入院放量。

生產情況

截至本公告日期，我們在蘇州生產場所的工程已接近完成。蘇州生產場所計劃將設有四個生產車間，總設計年產能將達455.0百萬劑藥。我們預期蘇州生產場所將於2021年下半年開始試生產，有望進一步降低產品成本，提高銷售利潤率。

COVID-19的影響

在於2020年年初爆發COVID-19大流行疫情的背景下，OT-401於2020年第一季的患者入組及營銷活動均稍為延遲。自2020年第二季初期起，受惠於中國政府強而有力的控制措施，中國COVID-19大流行疫情已續漸受控，患者入組及營銷活動已陸續恢復運作。於2020年下半年，本集團的整體營運已恢復正常並獲得重大進展，在我們相關候選藥物中新啟動了五項III期臨床試驗。

未來發展與展望

中國醫藥市場正經歷著前所未有的巨變。政策對於藥品價格的管控使得市場對於創新藥的要求更加嚴格，導致市場進一步分化，我們將在各細分領域中保持作為領軍企業的優勢。

我們已建立眼科領域的全產品線，同時在眼科的絕大部分細分賽道產品保持競爭優勢。未來我們將依靠內部研發力量，繼續拓展產品線以加固我們在眼科創新藥領域的優勢。同時通過真實世界研究等新的申報渠道，加快申報進程，以使這些候選藥物能早日惠及中國眼科病人。

蘇州生產場所預期將在2021年試投產，進一步為本公司未來發展奠定堅實的根基。於可見未來，我們將有至少20款藥物在蘇州生產設施生產。我們計劃使用蘇州生產設施生產我們已有生產權的藥物，可能包括OT-301、OT-1001及OT-503。這些產品將不但滿足中國市場的需求，也將出口至海外市場。蘇州生產設施設計先進、產能巨大和高度自動化，預期將有助本公司為全世界的病人提供高質量和合理價格的眼科藥品。

目前，我們已經初步建立了有效運行的商業化內核團隊。未來，我們將繼續拓展商業覆蓋，提高藥物可及性，並使本公司的商業收入達到一定規模。2021年，我們將實現商業團隊的自負盈虧，為本公司盡快實現盈利打下基礎。

隨著中國社會的飛速發展，社會越來越重視眼部健康問題。與此同時，人們對於生活質量的要求也越來越高，這給了眼科醫藥企業一個巨大的市場機會。本公司矢志努力抓緊機會，為中國眼科病人提供幫助，進一步實現我們的價值。既然把這個時代給予了我們，那就把我們給予這個時代。

有關上述任何一項的詳情，請參閱本公告其他部分以及我們過往在聯交所及本公司網站刊登的公告。

財務回顧

收益

本集團收益由截至2019年12月31日止年度的人民幣0.2百萬元增加至截至2020年12月31日止年度的人民幣13.1百萬元。該增加乃主要歸因於我們有關歐沁的推廣及銷售額增加。

本集團銷售眼科醫藥產品的收益由截至2019年12月31日止年度約人民幣0.2百萬元增加4,685.8%至截至2020年12月31日止年度約人民幣9.1百萬元。截至2020年12月31日止年度，來自醫藥產品推廣服務的收益合共約為人民幣4.0百萬元（2019年：無）。

銷售成本

我們的銷售成本指商品的購買價格。本集團的銷售成本由截至2019年12月31日止年度的人民幣0.01百萬元增加至截至2020年12月31日止年度的人民幣1.7百萬元。該增加乃主要歸因於我們有關歐沁的銷售成本。

毛利

本集團的毛利由截至2019年12月31日止年度約人民幣0.2百萬元增加6,217.8%至截至2020年12月31日止年度約人民幣11.4百萬元。毛利增幅與收益增長一致。

其他收入

我們的其他收入包括銀行利息收入及政府補助收入。本集團的其他收入由截至2019年12月31日止年度的人民幣3.9百萬元增加至截至2020年12月31日止年度約人民幣19.3百萬元。該增加乃主要由於庫存管理的效益提升所致。

其他收益及虧損

截至2020年12月31日止年度，我們的其他收益及虧損主要包括優先股的公平值虧損，其由截至2019年12月31日止年度的人民幣1,170.3百萬元增加52.9%至人民幣1,789.5百萬元。可換股可贖回優先股的公平值變動人民幣1,694.5百萬元為對我們於首次公開發售前的優先股的一次性非現金會計調整。

於優先股在上市時轉換後，我們並無就優先股的公平值變動確認任何進一步虧損或收益。

銷售及營銷開支

我們的銷售及營銷開支主要包括(i)有關我們藥物營銷及推廣的開支；及(ii)商業化團隊的薪金及福利開支。截至2020年12月31日止年度，我們的銷售開支為人民幣50.7百萬元，較截至2019年12月31日止年度的人民幣2.5百萬元大幅增加人民幣48.2百萬元，乃主要歸因於我們在2020年商業化藥物。

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	
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
薪金及福利	19,480	1,912
以股份為基礎的酬金	16,378	—
營銷及推廣	8,418	212
其他	6,453	355
總銷售及營銷開支	<u>50,729</u>	<u>2,479</u>

研發開支

截至2020年12月31日止年度，我們的研發開支由截至2019年12月31日止年度的人民幣99.5百萬元增加80.5%至人民幣179.6百萬元。該增加乃主要歸因於籌備OT-101、OT-702、OT-1001及OT-301的III期臨床試驗的研發成本增加。

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	
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
第三方承包成本以及前期付款及里程碑付款	65,832	79,280
員工成本	107,676	16,341
折舊及攤銷	989	108
其他	5,053	3,735
總研發開支	179,550	99,464

行政開支

我們的行政開支包括薪金及其他開支，如福利、差旅及以股份為基礎的酬金開支。

截至2020年12月31日止年度，我們的行政開支由截至2019年12月31日止年度的人民幣57.2百萬元大幅增加至人民幣232.8百萬元，乃主要歸因於有關根據ESOP授出的購股權以及根據RSU計劃授出的RSU的以股份為基礎的酬金開支增加。

上市開支

截至2020年12月31日止年度，我們錄得上市開支人民幣41.1百萬元（2019年：無），為我們於2020年為籌備上市而支付予已受聘專業人士的費用。

年內虧損

由於上述因素，截至2020年12月31日止年度，我們的虧損及全面開支總額為人民幣2,264.9百萬元，較截至2019年12月31日止年度的人民幣1,325.5百萬元增加人民幣939.4百萬元，其乃來自(i)有關我們首次公開發售前優先股的一次性、非現金國際財務報告準則公平值調整虧損人民幣1,694.5元；及(ii)以股份為基礎的付款開支人民幣293.6百萬元。

非國際財務報告準則措施

為補充我們根據國際財務報告準則呈列的綜合財務報表，我們亦採用非國際財務報告準則計量指標年內經調整虧損淨額作為額外財務計量指標，該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（及就按公平值計入損益的金融負債的公平值虧損而言，亦為一個已於上市後終止關於金融工具的項目）的影響，從而有助比較我們不同期間的經營情況，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，故投資者及股東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(i)按公平值計入損益的金融負債的公平值虧損；及(ii)以股份為基礎的付款開支調整的年內虧損及全面開支總額。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及全面開支總額的對賬，乃根據國際財務報告準則計算及呈列的最直接可資比較財務計量指標：

	截至12月31日止年度	
	2020年	2019年
	人民幣千元	人民幣千元
年內虧損及全面開支總額	(2,264,866)	(1,325,481)
加：		
按公平值計入損益的金融負債的公平值虧損	1,694,543	1,196,248
以股份為基礎的付款開支	293,588	46,803
年內非國際財務報告準則經調整虧損淨額	<u>(276,735)</u>	<u>(82,430)</u>

經選定財務狀況表數據

	截至12月31日	
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
流動資產總值	2,103,404	1,261,993
非流動資產總值	496,158	27,704
資產總值	2,599,562	1,289,697
流動負債總額	91,925	39,435
非流動負債總額	5,309	3,318,750
負債總額	97,234	3,358,185
流動資產淨值	2,502,328	(2,068,488)

貿易應收款項

我們向貿易客戶提供平均30至60日的信貸期。

大部分貿易應收款項的賬齡均少於90日。

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

我們現金的主要用途是開發我們的候選藥物以及支付購買設備的費用。我們主要通過股權融資來滿足營運資金要求，亦自OT-401的有限銷售中獲取現金。我們監察現金及現金等價物，並將其維持被視為恰當的水平，以為營運提供資金及緩減現金流量波動的影響。截至2020年12月31日，我們的現金及現金等價物為人民幣2,034.3百萬元（2019年12月31日：人民幣192.4百萬元）。現金及現金等價物增加乃主要歸因於我們自上市獲得的所得款項淨額。目前，我們遵循一套資金及庫務政策管理資本資源，並紓緩所涉及的潛在風險。

借款

截至2020年12月31日，我們並無任何借款（2019年12月31日：無）。

資本承擔

截至2020年12月31日，我們就有關收購物業及設備的合約擁有資本承擔達人民幣197.5百萬元（2019年12月31日：無）。

或然負債

截至2020年12月31日，我們並無任何重大或然負債、擔保或任何訴訟（2019年12月31日：無）。

資產質押

截至2020年12月31日，我們已質押存款人民幣17.5百萬元予銀行，以抵押授予本集團的信用證（2019年12月31日：無）。

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2020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

我們於截至2020年12月31日止年度並無作出任何重大投資（2019年：無）。

重大收購及出售

我們於截至2020年12月31日止年度並無作出附屬公司、綜合聯屬實體或聯營公司的任何重大收購或出售。

重大投資及資本資產

除本公告所披露者外，截至2020年12月31日止年度，我們並無授權有關資本資產的其他重大投資或收購的任何計劃。

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、其他金融資產、貿易及其他應收款項、貿易及其他應付款項、優先股及授出購股權債務總額乃以外幣計值，且面臨外幣風險。我們目前並無外幣對沖政策。然而，我們密切監控外匯風險，以管理外匯風險，並於必要時考慮對沖重大外幣風險。

僱員及薪酬

截至2020年12月31日，我們合共有136名僱員。截至2020年12月31日止年度，我們產生總薪酬成本人民幣359.6百萬元(2019年：人民幣67.1百萬元)。下表載列截至2020年12月31日按職能劃分的僱員明細：

職能	人數	佔總僱員 百分比
研究及開發	31	22.8%
生產	17	12.5%
銷售及營銷	69	50.7%
一般及行政	19	14.0%
	<u>136</u>	<u>100.0%</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。部分培訓乃由服務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、僱員住房公積金、以股份為基礎的付款以及社會保障供款及其他福利款項，此乃按彼等的職責、資質、職位及年資而釐定。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(包括退休金計劃、醫療保險、工傷保險、失業保險及生育保險)以及住房公積金供款。

綜合損益及其他全面開支表
截至2020年12月31日止年度

	附註	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
收益	3	13,096	190
銷售成本		<u>(1,724)</u>	<u>(10)</u>
毛利		11,372	180
其他收入	4	19,271	3,877
其他收益及虧損	5	(1,789,480)	(1,170,347)
銷售及營銷開支		(50,729)	(2,479)
研發開支		(179,550)	(99,464)
行政開支		(232,811)	(57,185)
上市開支		(41,127)	–
其他開支		(1,753)	–
財務成本		<u>(59)</u>	<u>(63)</u>
年內虧損及全面開支總額		<u>(2,264,866)</u>	<u>(1,325,481)</u>
以下各項應佔年內虧損及全面開支總額：			
– 本公司擁有人		(2,264,866)	(1,312,311)
– 非控股權益		<u>–</u>	<u>(13,170)</u>
		<u>(2,264,866)</u>	<u>(1,325,481)</u>
每股虧損			
– 基本及攤薄 (人民幣元)	7	<u>(7)</u>	<u>(32)</u>

綜合財務狀況表
於2020年12月31日

	附註	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備		66,085	779
使用權資產		15,940	1,236
無形資產		201,652	25,000
按金及預付款項		212,481	689
		<u>496,158</u>	<u>27,704</u>
流動資產			
存貨		3,027	259
貿易及其他應收款項	8	48,558	13,581
其他金融資產		–	497,653
銀行結餘及現金	9	2,051,819	750,500
		<u>2,103,404</u>	<u>1,261,993</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	10	89,998	38,176
租賃負債		1,927	1,259
		<u>91,925</u>	<u>39,435</u>
流動資產淨值		<u>2,011,479</u>	<u>1,222,558</u>
資產總值減流動負債		<u>2,507,637</u>	<u>1,250,262</u>
非流動負債			
租賃負債		5,309	–
按公平值計入損益(「按公平值計入損益」) 的金融負債		–	3,318,750
		<u>5,309</u>	<u>3,318,750</u>
資產(負債)淨額		<u>2,502,328</u>	<u>(2,068,488)</u>
資本及儲備			
股本		41	4
儲備		2,502,287	(2,068,492)
權益(虧絀)總額		<u>2,502,328</u>	<u>(2,068,488)</u>

綜合財務報表附註

截至2020年12月31日止年度

1. 一般資料

歐康維視生物（「本公司」）於2018年2月27日在開曼群島註冊成立為一家獲豁免公司，其股份於2020年7月10日在香港聯合交易所有限公司主板上市。本公司註冊辦事處地址為Vistra (Cayman) Limited辦事處 (P.O. Box 31119 Grand Pavilion, Hibiscus Way, 802 West Bay Road, Grand Cayman KY1-1205, Cayman Islands)，而其於中華人民共和國（「中國」）的主要營業地點為中國江蘇省蘇州市吳中區郭巷街道尹中南路1858號。

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2020年1月1日或之後開始的年度期間強制生效的*提述國際財務報告準則概念框架的修訂*以及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：

國際會計準則第1號及國際會計準則第8號（修訂本）	重大性的定義
國際財務報告準則第3號（修訂本）	業務的定義
國際財務報告準則第9號、國際會計準則第39號及國際財務報告準則第7號（修訂本）	利率基準改革

除下述者外，於本年度應用*提述國際財務報告準則概念框架的修訂*以及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／或本綜合財務報表所載的披露造成重大影響。

應用國際會計準則第1號及國際會計準則第8號（修訂本）重大性的定義的影響

本集團已於本年度首次應用國際會計準則第1號及國際會計準則第8號（修訂本）。該等修訂列明重大性的新定義，規定「倘遺漏、錯誤陳述或隱瞞資料可合理預期將影響一般用途財務報表主要使用者基於該等財務報表（其提供有關特定申報實體的財務資料）作出的決策，則資料屬重大。」該等修訂亦釐清，就財務報表整體而言，重大性取決於資料的性質或大小（無論按個別資料或與其他資料合併計）。

於本年度應用修訂對綜合財務報表並無影響。

應用國際財務報告準則第3號（修訂本）業務的定義的影響

本集團已於本年度首次應用該修訂。該項修訂澄清，儘管業務通常有產出，但對於一組整合的活動及資產而言，無需產出即可成為業務。若要被視為業務，所收購的一組活動及資產必須最少包括共同對創造產出能力有莫大貢獻的投入及實質性程序。

該修訂刪除對市場參與者是否有能力取代任何遺失投入或程序以及持續提供產出的評估。該修訂亦引入其他指南，以助確定是否已取得實質性程序。

此外，該修訂引入選擇性集中度測試，允許對所收購的一組活動及資產是否不構成業務進行簡化評估。根據選擇性集中度測試，倘所收購之總資產的絕大部分公平值均集中於單一可識別資產或一組類似資產，則所收購的一組活動及資產並非業務。就評估而言，總資產不包括現金及現金等價物、遞延稅項資產及因遞延稅項負債的影響而產生的商譽。每項交易可以單獨選擇是否進行選擇性集中度測試。

由於在無應用選擇性集中度測試的情況下亦已得出相似結論，故於本年度應用修訂對綜合財務報表並無影響。

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	保險合約及相關修訂本 ¹
國際財務報告準則第16號(修訂本)	Covid-19相關租金減免 ⁴
國際財務報告準則第3號(修訂本)	提述概念框架 ²
國際財務報告準則第9號、 國際會計準則第39號、 國際財務報告準則第7號、 國際財務報告準則第4號及 國際財務報告準則第16號(修訂本)	利率基準改革－第2階段 ⁵
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 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16號(修訂本)	物業、廠房及設備－擬定用途前的所得款項 ²
國際會計準則第37號(修訂本)	虧損性合約－履行合約的成本 ²
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 ²

¹ 於2023年1月1日或之後開始的年度期間生效。

² 於2022年1月1日或之後開始的年度期間生效。

³ 於尚待釐定日期或之後開始的年度期間生效。

⁴ 於2020年6月1日或之後開始的年度期間生效。

⁵ 於2021年1月1日或之後開始的年度期間生效。

本公司董事預計，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。

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：

	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
收益確認的時間 於某時點		
銷售眼科醫藥產品	9,093	190
醫藥產品推廣服務	4,003	—
	<u>13,096</u>	<u>190</u>

(ii) 客戶合約的履約責任

銷售眼科醫藥產品

就向客戶銷售眼科醫藥產品而言，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點時，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間點，於款項到期前僅須待時間過去。信貸期一般為於交付後的30至60日。根據本集團的標準合約條款，倘已交付貨品的質素不符合標準，客戶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交付醫藥產品的時點確認。信貸期一般為於交付後的30日。服務付款於本集團客戶已收取銷售付款時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。

(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及本集團的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：

	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
客戶A (附註i)	4,003	不適用
客戶B (附註i)	3,839	不適用
客戶C (附註ii)	3,275	190

附註：

- (i) 醫藥產品推廣服務收益
- (ii) 銷售眼科醫藥產品收益

4. 其他收入

	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
銀行利息收入	14,251	3,877
政府補助收入 (附註)	5,020	—
	<u>19,271</u>	<u>3,877</u>

附註：政府補助包括來自中國政府的補助，其乃專為首次公開發售而設的獎金及其他補助金、僱傭支持及培訓。有關補助於符合附加條件時確認。

5. 其他收益及虧損

	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
匯兌(虧損)收益淨額	(102,567)	15,122
其他金融資產的公平值變動收益		
— 已變現	7,630	10,181
— 未變現	—	598
按公平值計入損益的金融負債的公平值虧損	(1,694,543)	(1,196,248)
	<u>(1,789,480)</u>	<u>(1,170,347)</u>

6. 所得稅開支

截至2020年及2019年12月31日止年度，本集團概無產生所得稅開支。

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：

	2020年	2019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>(2,264,866)</u>	<u>(1,312,311)</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>302,348,710</u>	<u>41,024,255</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及Coral Inventicization Limited(「Coral Inventicization」)就未行使之獲授受限制股份單位所持有之股份。

於兩個年度用於計算每股基本及攤薄虧損的普通股加權平均數乃假設股份拆細已於2019年1月1日生效。

於2020年12月31日的每股攤薄虧損的計算乃假設購股權、受限制股份單位及超額配股權未獲行使以及受限制普通股未歸屬，此乃由於假設其獲轉換或獲行使會導致每股虧損減少。

於2019年12月31日的每股攤薄虧損的計算乃假設優先股未轉換、向非控股股東出售的購股權未獲行使、購股權未獲行使及受限制普通股未歸屬，此乃由於假設其獲轉換或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60天。以下為按發票日期呈列的貿易應收款項的賬齡分析：

	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
3個月內	<u>7,810</u>	<u>96</u>

於2020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358,000元(2019年：無)，於報告日期已逾期不超過90日。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，本集團客戶的還款紀錄良好，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。

9. 銀行結餘及現金

	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
銀行現金	1,149,256	192,404
定期存款	902,563	558,096
	<u>2,051,819</u>	<u>750,500</u>
分析為：		
現金及現金等價物	2,034,319	192,404
原到期日為三個月至一年的定期存款	–	558,096
已質押銀行存款	17,500	–
	<u>2,051,819</u>	<u>750,500</u>

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。本集團按報告期末發票日期呈列的貿易應付款項的賬齡分析如下：

	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
0至30天	9,281	3,940
31至60天	62	–
	<u>9,343</u>	<u>3,940</u>

11. 股息

董事會不建議就截至2020年12月31日止年度派付任何末期股息（截至2019年12月31日止年度：零）。

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。企業管治守則已自上市日期起適用於本公司。

董事會認為本公司自上市日期直至本公告日期期間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，彼等已於上市日期起直至本公告日期期間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。

上市所得款項用途

上市總所得款項淨額（包括悉數行使超額配股權，並經扣除包銷佣金及相關上市開支後）約為1,646.41百萬港元。截至2020年12月31日，有關所得款項淨額的動用情況如下：

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2020年	截至2020年	未動用 資金預期 時間表 (百萬 港元)
			12月31日 已用動的 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的研發人員開支及持續研發活動提供資金	197.57	12.00%	23.20	174.37	2025年底前
2. 支付OT-401里程碑付款	49.39	3.00%	33.90	15.49	2022年底前
3. 用於OT-401的商業化	246.96	15.00%	-	246.96	2023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%	87.73	474.69	2023年下半年
2. 支付其他授權引進候選藥物的里程碑付款	96.15	5.84%	58.11	38.04	2023年底前
3. 進一步擴充銷售與營銷團隊	164.64	10.00%	-	164.64	2023年底前
收購蘇州夏翔100%股權	164.64	10.00%	89.65	74.99	2021年底前
作營運資金及用於其他一般公司用途	164.64	10.00%	71.82	92.82	2022年底前
總計	1,646.41	100.00%	364.41	1,282.00	2023年底前

附註：上述數據於加總後的金額未必與總計金額一致，乃由於約整所致。

於2020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，並存放在持牌銀行或認可金融機構內。

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，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。

配售及認購所得款項淨額約為781.7百萬港元，預期將按照我們日期為2021年1月22日及下表所載方式予以動用：

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2021年	截至2021年	未動用 資金預期 時間表 (百萬 港元)
			1月22日 已用動的 所得款項 淨額 (百萬 港元)	1月22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%	-	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%	-	273.60	2023年底前
OT-702 (Eylea生物類似藥)	99.66	12.75%	-	99.66	2023年下半年
OT-301(NCX-470)	50.03	6.40%	-	50.03	2023年下半年
OT-101 (低濃度阿托品)	43.78	5.60%	-	43.78	2024年底前
OT-1001(Zerviate)	30.10	3.85%	-	30.10	2022年底前
OT-202(TKI)	50.03	6.40%	-	50.03	2023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	2022年底前
其他一般公司用途	78.17	10%	-	78.17	2023年底前
總計	781.70	100%	-	781.70	2023年底前

附註：上述數據於加總後的金額未必與總計金額一致，乃由於約整所致。

於本公告日期，所有尚未使用的認購所得款項淨額已存放在本集團維持的銀行賬戶內。

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2020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。

購買、銷售或贖回本公司上市證券

本公司股份於2020年7月10日首次在聯交所主板上市。截至2020年12月31日，本公司合共已發行591,140,120股股份。

除上述者外，截至2020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。

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、何連明先生及黃翼然先生。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2020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2020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。

末期股息

董事會並不建議就截至2020年12月31日止年度派付任何末期股息。

暫停辦理股份過戶登記手續

股東週年大會謹定於2021年6月29日舉行。召開股東週年大會的通告將於適當時候按上市規則規定的方式刊發並寄發予本公司股東。

本公司將於2021年6月24日至2021年6月29日（包括首尾兩日）暫停辦理股份過戶登記手續，以釐定有權出席股東週年大會的股東，期間將不會辦理任何股份過戶登記手續。為符合資格出席股東週年大會，須於2021年6月23日下午四時三十分前，將所有填妥的過戶表格連同有關股票送交本公司香港股份過戶登記分處香港中央證券登記有限公司（地址為香港灣仔皇后大道東183號合和中心17樓1712至1716號舖）辦理登記手續。

報告期後事件

於2021年1月1日，本公司已執行及完成認購3,010,722股EyePoint股份，總代價約為15.7百萬美元（相等於約人民幣102.5百萬元）。

於2021年1月22日，本公司完成配售現有股份及先舊後新認購新股份。認購所得款項總額約為793.8百萬港元（相等於約人民幣663.7百萬元）。Morgan Stanley & Co. International plc已成功根據該協議配售合共28,000,000股股份予不少於六名承配人，配售價為每股股份28.35港元。

於2021年3月19日，王雨濛女士獲委任為非執行董事，取代於同日辭任有關職務的孫樂非先生。

除本公告各部分及上文所披露者外，截至2020年12月31日止年度後概無發生任何將導致對本集團造成重大影響的事件。

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2020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

「股東週年大會」	指	本公司的股東週年大會
「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
「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，就本公告而言，不包括香港、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

「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)
「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
「CTA」	指	臨床試驗申請
「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.，其股份於納斯達克股票市場上市（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
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「按公平值計入損益」	指	按公平值計入損益的金融負債
「本集團」、「我們」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，為多個地區提供最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
「香港財務報告準則」	指	香港財務報告準則
「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，或CTA
「眼內壓」	指	眼內壓，眼內液體壓力
「上市」 或「首次公開發售」	指	我們的股份在聯交所主板上市
「上市日期」	指	2020年7月10日，即我們的股份首次在聯交所主板買賣的日期
「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
「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，根據國務院機構改革方案代替履行國家食品藥品監督管理總局職能的機構
「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

「歐康維視」、「公司」、「本公司」或「我們」	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
「OSAKI」	指	一家製造並銷售醫療用品的日本公司
「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2020年1月1日至2020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
「真實世界研究」	指	真實世界研究
「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
「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
「書面指引」	指	本公司所採納董事進行證券交易的指引

承董事會命
歐康維視生物
Lian Yong CHEN博士
主席兼執行董事

香港，2021年3月19日

截至本公告日期，董事會包括執行董事Lian Yong CHEN博士、Ye LIU先生、胡兆鵬博士及Wei Li博士，非執行董事曹彥凌先生及王雨濛女士，及獨立非執行董事胡定旭先生、何連明先生及黃翼然先生。