

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所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Suzhou Basecare Medical Corporation Limited
蘇州貝康醫療股份有限公司
 (於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)
 (股份代號：2170)

**截至2020年12月31日止年度
 的全年業績公告
 及
 變更香港主要營業地點**

蘇州貝康醫療股份有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」)欣然宣佈本公司及其子公司(統稱「本集團」)截至2020年12月31日止年度的經審核綜合業績，連同2019年同期的經審核比較數字。

於本公告內，「我們」指本公司(定義見上文)，及倘文義另有規定，亦指本集團(定義見上文)。

財務概要

	截至12月31日止年度		
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元
收入	81,109	55,685	32,609
銷售成本	(53,395)	(29,432)	(24,472)
毛利	27,714	26,253	8,137
經營業務虧損	(53,468)	(8,730)	(51,816)
除稅前虧損	(881,518)	(530,570)	(157,005)
年內虧損	<u>(877,959)</u>	<u>(533,997)</u>	<u>(157,700)</u>

	截至12月31日止年度		
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元
財務狀況			
非流動資產	39,905	36,187	39,984
流動資產	310,393	114,941	108,274
非流動負債	781	1,044,863	505,857
流動負債	68,182	52,161	54,300
資產/(負債)淨額	<u>281,335</u>	<u>(945,896)</u>	<u>(411,899)</u>
應佔權益總額			
本公司權益股東	281,335	(938,853)	(407,517)
非控股權益	—	(7,043)	(4,382)

管理層討論及分析

概覽

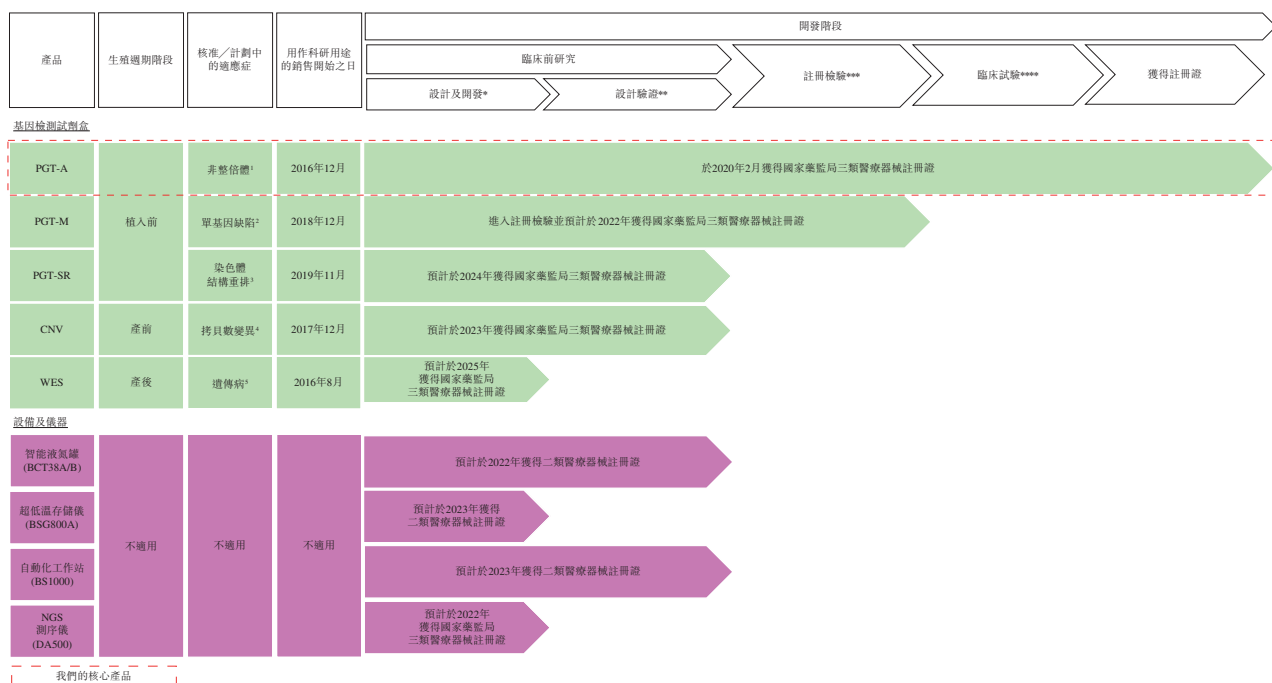
我們是中國輔助生殖基因檢測解決方案的創新平台。我們的使命是幫助更多的家庭生育健康的嬰兒。我們的願景是成為全球基因技術公司。

相較基於熒光原位雜交(FISH)及定量聚合酶鏈反應(qPCR)技術的其他PGT-A產品，我們的PGT-A試劑盒可以在植入前篩查胚胎中的非整倍體(一種經常與試管嬰兒(IVF)植入失敗相關的染色體疾病)，是首個也是唯一已獲國家藥監局批准的三代試管嬰兒基因檢測試劑盒。我們的PGT-A試劑盒於2020年2月作為三類「創新醫療器械」獲國家藥監局註冊，標誌著中國受監管的三代試管嬰兒市場的誕生，而我們是迄今唯一獲批的試劑盒生產商。中國還有其他PGT-A試劑盒正在申請國家藥監局註冊證，並出售作有限的科學研究用途。

我們正在開發另外兩款植入前基因檢測(PGT)產品，即PGT-M和PGT-SR試劑盒。這些試劑盒與我們的PGT-A試劑盒一起，會構成一個完整的檢測試劑盒系列以佔據PGT領域，所有這些產品均基於二代測序(即NGS)技術。PGT-M檢測植入前試管嬰兒胚胎中的單基因缺陷。我們已開發敏感度和特異性更高的PGT-M試劑盒。其無需進行患者特定的預實驗生產流程驗證，提供了具有大規模臨床吸引力的標準化解決方案，從而將結果生成時間從約兩個月大大縮短為約兩週，因此也能為患者減少檢測費用。迄今，我們的PGT-M試劑盒是中國同類產品中首個也是唯一已完成註冊檢驗的產品。PGT-SR檢測植入前試管嬰兒胚胎中的染色體結構重排，包括缺失、重複、倒位和易位。由於在不同的染色體上存在多種潛在的結構重排，這就要求臨床醫生設計非標準化的、定制的測試，使得大規模臨床應用變得困難，因此該測試並無有效的臨床解決方案。我們的PGT-SR試劑盒可能成為中國此系列產品中第一個具有大規模臨床應用潛力的標準化商業產品，價格也可負擔。我們的PGT-SR試劑盒具有很大的大眾市場潛力，提供的測試具有廣泛的疾病可檢性，並消除了對患者特定預實驗生產流程驗證的需求，從而將結果生成時間從三個月至六個月縮短為兩週，並顯著降低了患者的成本。我們預期PGT-M及PGT-SR試劑盒將分別在2022年和2024年獲得國家藥監局的註冊批准，而我們預計這將進一步鞏固我們在中國三代試管嬰兒基因檢測試劑盒市場的主導地位，於潛在競爭中佔據領先。

在中國更廣闊的生殖遺傳市場中，憑藉我們在PGT領域中的核心優勢，我們已自我定位為創新平台。根據弗若斯特沙利文的資料，我們已經將涉獵範圍從植入前階段擴展至產前和產後階段，並且正在每個階段開發一個試劑盒，這使我們成為基因檢測試劑盒在研產品覆蓋整個生殖週期的中國公司。除檢測試劑盒外，我們已開發多種創新設備及儀器，能改善使用我們試劑盒的分子遺傳實驗室的工作流程。

下圖載列截至本公告日期我們產品組合的主要詳情：



* 包括主要原材料選擇、生產工藝驗證和反應體系研究

** 包括分析性能評估和穩定性研究

*** 指國家藥監局認可機構為評估候選醫療器械的性能而進行的測試。通過測試為開始臨床試驗的先決條件

**** 與藥物不同，候選醫療器械只需進行一次臨床試驗，毋需分階段進行

1. 針對35歲或以上進行試管嬰兒治療的女性、經歷三次或以上試管嬰兒治療失敗的夫婦、出現三次或以上自然流產或異常妊娠的夫婦、曾生育有染色體異常患兒的夫婦或存在染色體數值交替的夫婦
2. 針對地中海貧血攜帶者
3. 針對染色體互相易位、羅伯遜氏易位或倒位的攜帶者
4. 針對曾經流產的患者
5. 針對200多種遺傳病的攜帶者

製造

我們在蘇州的生產廠房生產和組裝所有內部開發的產品。我們的生產廠房按照中國GMP要求設計，產能為每年400,000人份。我們根據ISO13485:2016質量標準(醫療器械行業的國際質量控制標準)獲得認證。我們擁有兩間符合國際清潔等級劃分標準ISO14644-1清潔等級標準的ISO7級清潔車間。我們於從國家藥監局獲得三類醫療器械註冊證後開始優化我們的生產流程以籌備對PGT-A試劑盒進行商業化規模生產。我們的生產線設計為高度自動化。

商業化

我們大部分產品直接售向醫院及生殖診所。其次，我們亦向經銷商出售基因檢測試劑盒，而經銷商再將我們的產品出售予醫院及生殖診所。我們維持一支精簡的內部銷售及營銷團隊，專注於向獲三代試管嬰兒許可證的醫院及生殖診所等關鍵客戶提供服務，此類客戶是我們客戶基礎的主要組成部分。我們的內部銷售及營銷團隊亦負責通過學術營銷活動，與KOL及其他行業專業人士交流，向醫院及生殖診所推廣產品。

由於擁有中國首個也是唯一獲國家藥監局批准的PGT試劑盒，我們認為，我們在打造及鞏固銷售渠道及客戶基礎方面享有先行者優勢。我們計劃將商業化戰略重點放在各大醫院及生殖診所。我們將利用就PGT-A與這些醫院及診所建立的關係，擴大覆蓋範圍的寬度及深度。我們旨在擴大對持牌進行PGT業務的醫院及生殖診所的覆蓋面及滲透率，並與其建立更穩固的關係，以增強客戶黏度並為日後向其提供其他產品奠定基礎。我們計劃努力全面覆蓋中國的持牌醫院及生殖診所。此外，我們計劃通過提供全面的解決方案，提高這些醫院及診所所在我們銷售額的比例，並針對該等機構中的其他醫學專業(例如新生兒及兒科)提供新產品。我們還計劃與持牌第三方醫檢所合作，以擴大我們在中國覆蓋的客戶群。

新冠肺炎疫情的影響

2019年12月，一種由新型冠狀病毒菌株引起的名為新冠病毒的呼吸道疾病突然出現，並自此在全球範圍內蔓延。我們採取了各種措施，以減輕新冠肺炎疫情可能對我們在中國的業務或產品開發造成的影響，包括為員工提供口罩等個人防護設備，定期檢查員工的體溫，並密切關注員工的健康狀況等。

截至本公告日期，新冠肺炎疫情並無對我們的業務、財務狀況及經營業績造成重大不利影響。此外，目前，我們預計新冠肺炎疫情不會對我們的運營產生任何重大的長期影響或使我們偏離我們的整體發展計劃。

目前尚不確定新冠肺炎疫情何時以及能否在全球範圍內得到控制。然而，我們不能向閣下保證新冠肺炎疫情不會進一步惡化或對我們的經營業績、財務狀況或前景產生重大不利影響。

報告期末後的重大事項

自本公司於聯交所主板成功上市之日，即2021年2月8日以來，本公司已在業務營運方面取得重大進展，包括以下里程碑及成果：

於2021年2月，與PGT-SR試劑盒相關的自主研發專利(一種核酸文庫構建方法及其在植入前胚胎染色體結構異常分析中的應用)已於國家知識產權局註冊。

於2021年3月4日，本公司與蘇州工業園區規劃建設委員會訂立確認書，據此，蘇州工業園區規劃建設委員會已確認，而本公司已承認，本公司已以總代價人民幣7,960,000元中標位於中國江蘇蘇州工業園區星塘街以東，江韻路以北、作工業用途的一片土地(總地盤面積為21,626.14平方米)的土地使用權。

於2021年3月6日，本公司與蘇州超雲生命智能產業研究院有限公司(「蘇州超雲」)訂立研究成果轉化合作協議(「合作協議」)。根據合作協議，蘇州超雲同意就遺傳病診斷及遺傳諮詢的人工智能技術應用提供學術研究服務，而本公司同意基於蘇州超雲的學術研究成果及知識產權，利用自身豐富的行業經驗提供產品開發服務。

於2021年3月8日，本公司根據超額配股權按發售價每股H股27.36港元成功發行及配發額外6,859,000股H股本公司普通股。

有關任何上述各項的詳情，請參閱本公司於聯交所及本公司網站上刊發的先前公告。

除上文所披露者外，於報告期末後及直至本全年業績公告日期止並無發生重大事項。

未來及前景

根據弗若斯特沙利文的資料，中國生殖遺傳學醫療器械市場的總規模已從2015年的人民幣13億元增長至2020年的人民幣43億元，並預期於2024年達到人民幣112億元。我們的使命是開發和推出專門為中國人設計並解決中國未被滿足的臨床需求的創新基因檢測解決方案。我們的使命是幫助更多家庭生育健康嬰兒。我們的願景是成為一家全球性的基因技術公司。

為實現此願景，我們擬實施以下業務戰略：(i)繼續獲取及鞏固PGT-A的銷售渠道及客戶基礎；(ii)快速商業化產品組合，以涵蓋整個生殖週期；(iii)開發下一代自動及智能硬件，升級行業基礎設施；及(iv)通過利用全球領先公司的技術進步，保持技術領先地位。

上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明：我們無法確保我們最終將成功開發或售出我們的核心產品。

綜合損益及其他全面收益表

	附註	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
持續經營業務			
收入	3	81,109	55,685
銷售成本		<u>(53,395)</u>	<u>(29,432)</u>
毛利		27,714	26,253
其他收益	4	2,790	3,958
其他虧損		(7,631)	(55)
分銷成本		(16,616)	(11,011)
行政開支		(25,244)	(7,990)
研發開支		<u>(34,481)</u>	<u>(19,885)</u>
經營業務虧損		(53,468)	(8,730)
融資成本	5(a)	(1,472)	(1,316)
應佔聯營公司溢利／(虧損)		250	(76)
向投資者發行的金融工具的賬面值變動		<u>(826,828)</u>	<u>(520,448)</u>
除稅前虧損	5	(881,518)	(530,570)
所得稅	6	<u>7,394</u>	<u>2,290</u>
持續經營業務產生的年內虧損		(874,124)	(528,280)
已終止經營業務			
已終止經營業務產生的年內虧損		<u>(3,835)</u>	<u>(5,717)</u>
年內虧損		(877,959)	(533,997)
其他全面收益		<u>—</u>	<u>—</u>
年內全面收益總額		<u><u>(877,959)</u></u>	<u><u>(533,997)</u></u>

	2020年 附註 人民幣千元	2019年 人民幣千元
本公司權益股東應佔年內虧損：		
— 來自持續經營業務	(874,124)	(528,280)
— 來自已終止經營業務	<u>(2,928)</u>	<u>(3,056)</u>
本公司權益股東應佔年內虧損	<u>(877,052)</u>	<u>(531,336)</u>
非控股權益應佔年內虧損：		
— 來自持續經營業務	—	—
— 來自已終止經營業務	<u>(907)</u>	<u>(2,661)</u>
非控股權益應佔年內虧損	<u>(907)</u>	<u>(2,661)</u>
年內虧損	(877,959)	(533,997)
其他全面收益	—	—
年內全面收益總額	<u>(877,959)</u>	<u>(533,997)</u>
以下應佔年內全面收益總額：		
本公司權益股東	(877,052)	(531,336)
非控股權益	<u>(907)</u>	<u>(2,661)</u>
年內全面收益總額	<u>(877,959)</u>	<u>(533,997)</u>
每股虧損	7	
基本及攤薄(人民幣)	<u>(5.1)</u>	<u>(3.6)</u>

綜合財務狀況表

		2020年 12月31日 附註 人民幣千元	2019年 12月31日 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備		18,618	21,775
使用權資產		1,440	1,959
於聯營公司的權益		—	—
遞延稅項資產		19,847	12,453
		<u>39,905</u>	<u>36,187</u>
流動資產			
存貨		6,334	11,737
貿易及其他應收款項	8	87,483	44,858
其他流動資產		24,255	2,103
透過損益以公平價值計量的金融資產		—	32,088
現金及現金等價物		192,321	24,155
		<u>310,393</u>	<u>114,941</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	9	37,494	20,671
銀行貸款		30,000	30,000
租賃負債		688	1,490
		<u>68,182</u>	<u>52,161</u>
流動資產淨值		<u>242,211</u>	<u>62,780</u>
資產總值減流動負債		<u>282,116</u>	<u>98,967</u>
非流動負債			
租賃負債		781	1,118
向投資者發行的金融工具		—	1,043,745
		<u>781</u>	<u>1,044,863</u>
資產／(負債)淨額		<u>281,335</u>	<u>(945,896)</u>

	2020年 12月31日 人民幣千元	2019年 12月31日 人民幣千元
資本及儲備		
實繳股本	—	11,483
股本	200,000	—
儲備	81,335	(950,336)
	<hr/>	<hr/>
本公司權益股東應佔權益總額	281,335	(938,853)
非控股權益	—	(7,043)
	<hr/>	<hr/>
權益總額	<u>281,335</u>	<u>(945,896)</u>

附註：

1. 一般資料

蘇州貝康醫療股份有限公司(前稱江蘇雙螺旋生物科技有限公司)於2010年12月14日在中國蘇州市成立為有限責任公司。經本公司於2020年8月11日舉行的董事會大會批准後，本公司從有限責任公司改制為股份有限公司，並將其註冊名稱由「江蘇雙螺旋生物科技有限公司」變更為「蘇州貝康醫療股份有限公司」。

本公司為一家投資控股公司。本公司及其子公司主要在中國從事提供輔助生殖基因檢測解決方案及銷售基因檢測設備及儀器。

本公司H股於2021年2月8日在聯交所上市。

2. 重大會計政策

(a) 合規聲明

該等財務報表乃根據國際會計準則理事會（「國際會計準則理事會」）頒佈的所有適用國際財務報告準則（此統稱包括所有適用的個別國際財務報告準則、國際會計準則及詮釋）及香港公司條例的披露規定而編製。該等財務報表亦須遵守聯交所證券上市規則的適用披露規定。

國際會計準則理事會已頒佈若干國際財務報告準則修訂本，該等準則於本集團現行會計期間首次生效或可提早採納。附註2(c)載列有關首次應用該等發展導致的任何會計政策變動的資料，前提為其於該等財務報表所反映的當前及過往會計期間與本集團相關。

(b) 編製財務報表的基準

截至2020年12月31日止年度的綜合財務報表包括本公司及其子公司以及本集團於聯營公司的權益。

編製財務報表所用計量基準為歷史成本法，惟資產以其公平價值列值。

根據國際財務報告準則編製財務報表要求管理層須作出判斷、估計及假設，而該等判斷、估計及假設會影響政策的應用以及資產、負債、收益及開支的呈報金額。該等估計及相關假設乃基於歷史經驗及在有關情況下視為合理的各項其他因素作出，其結果構成對未能透過其他來源確定的資產及負債的賬面值作出判斷的基礎。實際結果或有別於該等估計。

該等估計及相關假設會持續予以審閱。倘會計估計的修訂僅對作出修訂的期間產生影響，則有關修訂於該期間內確認；倘會計估計的修訂對現時及未來期間均產生影響，則於作出該修訂期間及未來期間內確認。

(c) 會計政策變動

國際會計準則理事會已頒佈下列於本集團本會計期間首次生效的國際財務報告準則的修訂本：

- 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*
- 國際會計報告準則第1號及國際會計準則第8號(修訂本)，*重大的定義*
- 提述國際財務報告準則概念框架的修訂
- 國際財務報告準則第16號(修訂本)，*新冠肺炎相關租金減免*

該等發展對本集團當前或過往期間業績及財務狀況的編製或呈列方式並無重大影響。本集團並無應用任何於本會計期間尚未生效的新訂準則或詮釋，惟國際財務報告準則第16號(修訂本)，*新冠肺炎相關租金減免*除外，有關準則提供實際權宜方法，允許承租人不評估直接因新冠肺炎疫情而產生的特定租金減免是否屬租賃修訂，而是將該等租金減免入賬，猶如有關減免並非租賃修訂。

3. 收入

本集團的收入來自提供基因檢測解決方案及銷售基因檢測設備及儀器。基因檢測解決方案包括(i)銷售檢測試劑盒及(ii)提供檢測服務。

(a) 收入明細

	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
持續經營業務		
國際財務報告準則第15號範圍內的 與客戶的合同收入		
基因檢測解決方案		
— 銷售檢測試劑盒	62,596	24,513
— 提供檢測服務	6,331	28,801
銷售檢測設備及儀器	<u>12,182</u>	<u>2,371</u>
	<u><u>81,109</u></u>	<u><u>55,685</u></u>

於截至2020年及2019年12月31日止年度，本集團按時間點確認與客戶的合同收入。

本集團已在其產品及服務銷售合同中採用國際財務報告準則第15號第121段中的實際權宜方法，因此，對於本集團有權在其履行產品銷售及服務提供的剩餘履約義務(初始預期期限為一年或以下)後獲取的收入的相關資料，本集團可不予納入。

(b) 關於主要客戶的資料

佔本集團收入逾10%的主要客戶收入載列如下：

	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
持續經營業務		
客戶A	8,673	6,648
客戶B	9,689	不適用*
	<u>18,362</u>	<u>6,648</u>

* 少於本集團於各年度10%的收入。

(c) 地區資料

本集團所有非流動資產均實際位於中國。客戶所在地區按客戶經營所在地劃分，而於報告期間本集團的收入幾乎全部來自在中國的經營業務。

(d) 分部資料呈報

國際財務報告準則第8號經營分部，要求根據內部財務報告識別及披露經營分部資料，而內部財務報告由本集團主要經營決策者定期審閱，以進行資源分配及績效評估。在此基礎上，本集團確定其僅有一個經營分部，即於報告期內提供基因檢測解決方案及銷售基因檢測設備及儀器。

4. 其他收益

	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
持續經營業務		
政府補助 ⁽ⁱ⁾	1,499	2,428
銀行存款利息收益	520	64
透過損益以公平價值計量的金融資產 已變現及未變現收益淨額	103	875
其他	668	591
	<u>2,790</u>	<u>3,958</u>

- (i) 政府補助主要包括為鼓勵研發項目而從政府獲得的補貼，以及對為研發活動租用樓宇所發生租金支出的補償。

5. 除稅前虧損

	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
持續經營業務		
(a) 融資成本		
銀行貸款利息	1,376	1,206
租賃負債利息	96	110
	<u>1,472</u>	<u>1,316</u>
(b) 員工成本		
薪金、工資及其他福利	34,557	23,071
定額供款退休計劃的供款 ⁽ⁱ⁾	221	1,930
	<u>34,778</u>	<u>25,001</u>

- (i) 本集團的中國子公司僱員必須參加由地方市政府管理及運營的定額供款退休計劃。本集團的中國子公司按地方市政府議定的僱員平均工資特定比例向該計劃供款，以向僱員退休福利提供資金。

除上述年度供款外，本集團並無須支付該計劃相關退休福利的其他重大義務。

(c) 其他項目

	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
物業、廠房及設備折舊	4,963	6,088
使用權資產折舊	1,592	1,932
貿易及其他應收款項減值虧損／ (減值虧損撥回)	61	(5)
核數師薪酬	361	15
研發開支 ⁽ⁱ⁾	34,481	19,885
存貨成本 ⁽ⁱⁱ⁾	42,338	17,811
外匯虧損	8,553	5

(i) 於截至2020年12月31日止年度，研發開支包括員工成本及折舊開支人民幣14,641,000元(2019年：人民幣11,215,000元)，該等金額亦計入上述單獨披露的有關總額中。

(ii) 於截至2020年12月31日止年度，存貨成本包括員工成本及折舊開支人民幣1,835,000元(2019年：人民幣2,539,000元)，該等金額亦計入上述單獨披露的各總額中。

6. 綜合損益及其他全面收益表內的所得稅

(a) 綜合損益及其他全面收益表中的稅項指：

	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
持續經營業務		
即期稅項－中國稅項	—	—
遞延稅項	(7,394)	(2,290)
總計	<u>(7,394)</u>	<u>(2,290)</u>

(b) 按適用稅率計算的稅項開支與會計虧損的對賬：

	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
持續經營業務		
除稅前虧損	<u>(881,518)</u>	<u>(530,570)</u>
按中國溢利適用稅率計算的除稅前		
虧損的名義稅項 ⁽ⁱ⁾	(220,380)	(132,643)
優惠稅率的影響 ^{(ii)及(iv)}	3,315	1,051
研發開支額外扣減的影響 ⁽ⁱⁱⁱ⁾	(2,754)	(1,514)
向投資者發行的金融工具之 賬面值變動的稅務影響	206,707	130,112
其他不可抵扣開支的稅務影響	272	839
毋需課稅收入的稅務影響	(3,325)	—
使用未確認的稅項虧損	—	(54)
未確認稅項虧損的稅務影響	8,071	—
利用未確認的可抵扣暫時差額	(63)	—
未確認的可抵扣暫時差額的稅務影響	—	3
其他	763	(84)
實際稅項開支	<u>(7,394)</u>	<u>(2,290)</u>

- (i) 自2008年1月1日起，根據中國企業所得稅法，中國法定所得稅率為25%。除非另有說明，否則本集團於中國的子公司應按25%的稅率繳納中國所得稅。
- (ii) 根據中國所得稅法及其相關規定，符合高新技術企業資格的實體有權享受15%的優惠所得稅率。貝康醫療器械於2020年12月2日獲續發高新技術企業證書，並且於三年內期間均按15%的稅率繳納所得稅。
- (iii) 年內，根據中國所得稅法及其相關規定，所產生的額外75%合資格研發開支可從應課稅收入中扣除。
- (iv) 根據2019年頒佈的中國所得稅法及其相關規定，符合條件的小型微利企業可享受5%的優惠所得稅率(對於應課稅收入低於人民幣1,000,000元)或10%的優惠所得稅率(對於應課稅收入介乎人民幣1,000,000元至人民幣3,000,000元)。截至2020年及2019年12月31日止年度，貝康智能製造均為合資格小型微利企業，可享受5%的優惠所得稅率。

7. 每股虧損

截至2020年12月31日止年度的每股基本虧損乃根據本公司股東應佔年內虧損人民幣877,052,000元(2019年：人民幣531,336,000元)及年內已發行普通股加權平均數171,909,908股(2019年：147,694,787股)計算。轉換為股份有限公司前已發行普通股加權平均數乃假設繳足股本按2020年8月轉換為股份有限公司時的相同轉換率全數轉換成股本而釐定。

截至2020年及2019年12月31日止年度，概無潛在攤薄普通股，因此每股攤薄虧損與每股基本虧損相同。

8. 貿易及其他應收款項

	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
貿易應收款項		
應收第三方款項	55,430	37,568
應收關聯方款項	20,793	2,879
減：貿易應收款項虧損撥備	(412)	(351)
貿易應收款項，淨額	75,811	40,096
應收關聯方款項	5,100	—
預付供應商款項	3,610	2,299
按金	942	939
其他應收款項	2,020	1,524
貿易及其他應收款項，淨額	87,483	44,858

(a) 貿易應收款項賬齡分析

截至報告期末，根據發票日期及扣除虧損撥備對本集團貿易應收款項的賬齡分析如下：

	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
6個月內	52,389	30,347
6至12個月	18,684	8,818
12至18個月	4,715	902
18至24個月	23	—
兩年以上	—	29
	<u>75,811</u>	<u>40,096</u>

貿易應收款項一般自發票日期起計60至240天內到期。

9. 貿易及其他應付款項

	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
貿易應付款項 ⁽ⁱ⁾	11,131	9,749
應付工資	3,841	3,457
營銷開支應付款項	1,726	5,328
應計上市開支	15,435	—
應付利息	22	47
其他應付款項及應計費用	5,339	2,090
	<u>37,494</u>	<u>20,671</u>

(i) 截至報告期末，根據發票日期對本集團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
3個月內	4,159	2,743
3至6個月	4,626	4,566
6至9個月	1,706	2,370
9至12個月	—	—
一年以上	640	70
	<u>11,131</u>	<u>9,749</u>

所有貿易及其他應付款項預計將於一年內結清。

財務回顧

收入

於報告期內，我們從提供基因檢測解決方案及銷售基因檢測設備及儀器產生收入。

我們的收入從截至2019年12月31日止年度的人民幣55.7百萬元增加45.7%至截至2020年12月31日止年度的人民幣81.1百萬元。該增加主要由於我們的基因檢測解決方案產生的收入增加所致，其次是由於我們銷售檢測設備及儀器產生的收入所致。

銷售成本

我們的銷售成本包括(i)材料成本，指所分銷產品的採購成本以及自主開發產品的原材料成本，(ii)員工成本，(iii)折舊開支，主要包括物業、廠房及設備以及使用權資產的折舊，(iv)檢測服務費用，主要包括我們就若干測序服務向第三方醫學實驗室支付的外包服務費用，及(v)其他，主要包括我們為接受PGT-A試劑盒測試的受試者投保的保險費、物流開支及設備維護開支。

我們的銷售成本從截至2019年12月31日止年度的人民幣29.4百萬元增加81.4%至截至2020年12月31日止年度的人民幣53.4百萬元，主要是由於NIPT及MGD試劑盒採購成本增加(與NIPT及MGD試劑盒的銷售和分銷增加一致)，導致材料成本增加所致。

毛利及毛利率

由於上述因素所致，本集團的毛利從截至2019年12月31日止年度的人民幣26.3百萬元增加至截至2020年12月31日止年度的人民幣27.7百萬元。毛利率乃按毛利除以收益計算。本集團的整體毛利率從截至2019年12月31日止年度的47.1%下降至截至2020年12月31日止年度的34.2%，乃主要由於我們後期分銷的NIPT及MGD試劑盒銷量增加，而其毛利率低於我們自主開發的檢測試劑盒。

其他收益

我們的其他收益從截至2019年12月31日止年度的人民幣4.0百萬元減少29.5%至截至2020年12月31日止年度的人民幣2.8百萬元，主要是由於我們獲得的政府補助減少所致。

分銷成本

我們的分銷成本從截至2019年12月31日止年度的人民幣11.0百萬元增長50.9%至截至2020年12月31日止年度的人民幣16.6百萬元，主要是由於我們於2020年開始委聘獨立第三方提供營銷服務以及有關營銷服務產生的費用與2019年相比有所增加導致營銷開支增加人民幣2.6百萬元所致。

行政開支

我們的行政開支從截至2019年12月31日止年度的人民幣8.0百萬元大幅增長至截至2020年12月31日止年度的人民幣25.2百萬元，主要是由於員工人數增加及我們向管理團隊支付酌情花紅導致員工成本增加人民幣7.4百萬元以及就上市產生上市開支人民幣8.4百萬元所致。

研發開支

下表載列我們於所示期間的研發開支組成部分。

	截至12月31日止年度			
	2020年		2019年	
	人民幣千元		人民幣千元	
員工成本	12,730	15.7%	9,062	16.3%
臨床試驗開支	8,032	9.9%	3,047	5.5%
技術服務費	4,877	6.0%	2,469	4.4%
耗材開支	6,237	7.7%	2,254	4.0%
折舊開支	1,911	2.4%	2,153	3.9%
其他	694	0.8%	900	1.6%
總計	<u>34,481</u>	42.5%	<u>19,885</u>	35.7%

我們的研發開支從截至2019年12月31日止年度的人民幣19.9百萬元增加73.4%至截至2020年12月31日止年度的人民幣34.5百萬元，主要是由於(i)我們主要就PGT-M試劑盒的臨床前驗證費而向技術服務供應商支付的服務費增加人民幣5.0百萬元；(ii)員工成本因研發人員人數增加而增加人民幣3.7百萬元；及(iii)PGT-SR、WES、PGT-M及CNV試劑盒的開發及註冊檢驗的耗材開支增加人民幣4.0百萬元所致。

融資成本

我們的融資成本包括(i)計息銀行貸款的利息，及(ii)租賃負債利息。截至2019年及2020年12月31日止年度，我們分別錄得融資成本人民幣1.3百萬元及人民幣1.5百萬元。

向投資者發行的金融工具的賬面值

我們已就A輪、B輪和C輪投資向一群首次公開發售前投資者發行股份，因為這些金融工具對本公司而言不符合權益的定義，故這些金融工具被確認為金融負債。這些金融工具截至2019年及2020年12月31日的賬面總值分別為人民幣1,043.7百萬元和零。截至2019年及2020年12月31日止年度，這些金融工具的賬面值變動分別為人民幣520.4百萬元和人民幣826.8百萬元。於2020年7月23日，我們與首次公開發售前投資者訂立補充投資協議，據此，首次公開發售前投資者放棄了部分優先權。這些協議可令這些金融工具在2020年7月23日分類為權益，此後我們不再於我們的損益表中確認這些金融工具為金融負債或該等金融負債賬面值的任何變動。

所得稅

截至2019年及2020年12月31日止年度，我們分別錄得所得稅抵免人民幣2.3百萬元及人民幣7.4百萬元。

已終止經營業務

於2020年上半年，我們分別向蘇州雙螺旋出售蘇州醫檢所、山東醫檢所、本溪醫檢所及彼等業務。作為我們努力專注於定位為以研發為中心的基因檢測解決方案提供商（而非檢測服務提供商）的一部分，我們決定終止該等經營業務。於2020年6月，我們已向獨立第三方出售蘇州拉曼醫療器械有限公司，該公司自其註冊成立以來並未從事任何業務。於2020年7月，我們向獨立第三方南京芳華出售芳華基因。截至2019年及2020年12月31日止年度，我們分別錄得已終止經營業務虧損人民幣5.7百萬元及人民幣3.8百萬元。

存貨

我們的存貨主要包括原材料、製成品以及設備及儀器。我們一般按收到的訂單採購內部產品的原材料。我們就我們的PGT-A試劑盒及我們分銷的NIPT試劑盒維持製成品存貨。我們亦就我們分銷的DA8600維持設備及儀器存貨。

我們的存貨從截至2019年12月31日的人民幣11.7百萬元減少至截至2020年12月31日的人民幣6.3百萬元，主要是因為製成品受銷量增加驅使而減少所致。

貿易及其他應收款項

我們的貿易及其他應收款項從截至2019年12月31日的人民幣44.9百萬元增加至截至2020年12月31日的人民幣87.5百萬元，主要是由於出售後應收已售醫檢所的貿易應收款項結餘增加所致。應收已售醫檢所的貿易應收款項結餘增加主要是由於(i)出售該等醫檢所，及(ii)我們向該等醫檢所銷售的基因檢測試劑盒增加所致。

外匯風險

我們的財務報表以人民幣列示，惟若干現金及現金等價物以外匯計值，並面臨外匯風險。我們目前並無外匯對沖政策。然而，管理層監察外匯風險，並將考慮於有需要時對沖重大外幣風險。

透過損益以公平價值計量的金融資產(「透過損益以公平價值計量」)

截至2019年及2020年12月31日，我們透過損益以公平價值計量的金融資產分別為人民幣32.1百萬元及零。我們透過損益以公平價值計量的金融資產指我們在中國購買的商業銀行理財產品。

貿易及其他應付款項

我們的貿易應付款項從截至2019年12月31日的人民幣9.7百萬元增至截至2020年12月31日的人民幣11.1百萬元，主要是由於我們MGD試劑盒的採購增加所致。

我們的其他應付款項從截至2019年12月31日的人民幣10.9百萬元增至截至2020年12月31日的人民幣26.4百萬元，主要是由於應計上市開支增加所致。

財務資源、流動資金及資本結構

我們的流動資產淨值從截至2019年12月31日的人民幣62.8百萬元大幅增加至截至2020年12月31日的人民幣242.2百萬元，是由於(i)現金及現金等價物主要因我們於2020年7月收到D輪首次公開發售前投資者的所得款項而增加；及(ii)業務增長導致貿易及其他應收款項增加，部分被透過損益以公平價值計量的金融資產因我們出售理財產品而減少所抵銷。

截至2020年12月31日，我們的無抵押銀行貸款為人民幣30.0百萬元，利率為每年4.35%。無抵押銀行貸款人民幣30.0百萬元由本集團的子公司作擔保。

由於全球發售，我們募集所得款項淨額約1,898.7百萬港元(經扣除包銷費、佣金及相關開支)。本公司擬按本公司日期為2021年1月27日的招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節所載的目的使用該等所得款項淨額。

重大投資、重大收購及出售

為籌備上市、精簡業務架構及考慮到我們的未來業務戰略以及外商投資准入特別管理措施(負面清單)項下有關若干業務外商投資的相關中國法律和法規，我們於報告期內出售蘇州醫檢所100%股權、山東醫檢所51%股權、本溪醫檢所51%股權、蘇州超雲20%股權、蘇州拉曼醫療器械有限公司70%股權、蘇州芳華基因科技有限公司51%股權及蘇州芳華生物科技有限公司20%股權。

上述收購詳情載於招股章程「歷史及公司架構」一節。

除上文所披露者外，於報告期內，我們並無作出任何重大投資或重大收購或出售子公司、聯營公司及合營企業。

重大投資或資本資產的未來計劃

誠如本公司日期為2021年3月4日的公告所披露，本公司已以總代價人民幣7,960,000元收購位於中國江蘇蘇州工業園區星塘街以東，江韻路以北的一片土地(總地盤面積為21,626.14平方米)的土地使用權，將用於建設本公司的總部。除上文所述者外，截至本全年業績公告日期，本集團並無重大資本開支計劃。

或然負債

截至2020年12月31日，我們並無任何或然負債。

資本承諾

截至2020年12月31日，我們並無任何重大資本承諾。

資產抵押

截至2020年12月31日，本集團資產並無抵押。

資產負債比率

資產負債比率按計息借款及租賃負債減現金及現金等價物，除以權益總額再乘以100%計算。截至2020年12月31日，本公司處於淨現金狀況，因此資產負債比率並不適用。

僱員及薪酬

截至2020年12月31日，本集團有192名僱員。截至2020年12月31日止年度，本集團產生的總員工成本為人民幣34.8百萬元，而截至2019年12月31日止年度則為人民幣25.0百萬元。僱員的薪酬待遇包括薪金及花紅，其通常由彼等的資質、行業經驗、職位及業績決定。我們按照中國法律法規的規定繳納社會保險金及住房公積金。

其他資料

企業管治常規

由於截至2020年12月31日，本公司股份並無於聯交所上市，故於報告期間企業管治守則並不適用於本公司，但自上市日期起適用於本公司。

本公司致力於維持高水準的企業管治，以保障股東利益及提升企業價值。本公司已自上市日期起採納企業管治守則作為其自身的企業管治守則。本公司自上市日期起至本全年業績公告日期止期間已遵守企業管治守則的所有適用守則條文，惟偏離企業管治守則之守則條文第A.2.1條，即本公司董事長及總經理的角色未有區分，均由梁博士擔任。

董事會相信，由同一人兼任本公司董事會董事長及總經理有利於確保本集團內領導一致，並為本集團提供更有效及高效的整體策略規劃。董事會認為，現行安排無損權力與權限之間的平衡，且此架構將有助於本公司迅速有效地作出及執行決策。董事會將繼續檢討並於適當時候根據本集團的整體情況考慮拆分本公司董事會董事長及總經理之職務。

董事及監事的證券交易

由於截至2020年12月31日，本公司股份並無於聯交所上市，故標準守則項下董事須遵守的相關規則於報告期間並不適用於本公司。

自上市日期起，本公司已採納標準守則作為董事及監事進行證券交易之操守守則。經向全體董事及監事作出特定查詢後，各董事及監事已確認彼等於上市日期起至本全年業績公告日期止期間一直遵守標準守則。

於上市日期起至本全年業績公告日期止期間，本公司並不知悉違反標準守則的事宜。

本公司遵守相關法律法規

於報告期內及直至本全年業績公告日期，本集團在所有重大方面均遵守本集團經營所在地的法律、法規及監管規定，包括公司條例、上市規則、證券及期貨條例、企業管治守則有關(其中包括)披露資料及企業管治的規定。於報告期內及直至本全年業績公告日期，本集團，及本公司的董事、監事及高級管理層概不存在被中國證監會進行立案調查或處以行政處罰、被採取市場禁入、被認定為不適當人選，被證券交易所公開譴責，被採取強制措施、移送司法機關或追究刑事責任的情形，及概無捲入將對我們的業務、財務狀況或經營業績有重大不利影響的任何其他訴訟、仲裁或行政程序。

全球發售所得款項用途

本公司透過其首次全球發售(包括部分行使超額配股權)，募集所得款項淨額為1,898.7百萬港元(相當於人民幣1,584.1百萬元)(經扣除包銷佣金及相關開支)。截至2020年12月31日，本公司並無動用任何全球發售所得款項。

本公司擬按招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節所載的相同方式及比率動用所得款項淨額。有關所得款項明細的詳情，請參閱本公司適時刊發的2020年年報。

末期股息

董事不建議支付報告期間的末期股息。

股東週年大會(「股東週年大會」)

本公司將於2021年6月8日舉行股東週年大會。股東週年大會通告將於股東週年大會前至少20個完整營業日寄發予股東。

暫停辦理股份過戶登記手續

為釐定有權出席股東週年大會並於會上投票的股東，本公司將於2021年5月8日至2021年6月8日(包括首尾兩天)暫停辦理股份過戶登記手續。為符合出席股東週年大會並於會上投票的資格，所有轉讓文件須於2021年5月7日下午四時三十分前送交本公司H股證券登記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1712-1716號舖)，以便登記。

購買、出售或贖回本公司的上市證券

除本公司首次公開發售(包括部分行使超額配股權)外，自上市日期起至本全年業績公告日期止期間，本公司概無發行其他股份，本公司及其任何子公司概無購買、出售或贖回本公司的任何其他上市證券。

核數師的工作範疇

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以及相關附註的財務數據已由本集團核數師畢馬威會計師事務所(執業會計師)與本集團本年度經審核綜合財務報表所列金額作比較，並發現該等金額一致。畢馬威會計師事務所就此進行的工作並不構成根據香港會計師公會頒佈的香港審計準則、香港審閱工作準則或香港核證工作準則進行的審核、審閱或其他核證工作，故核數師並未作出任何保證。

審核委員會

審核委員會由兩名獨立非執行董事及一名非執行董事(即余國權先生、康熙雄博士與王偉鵬先生)組成。余國權先生為審核委員會主席，並持有上市規則第3.10(2)及3.21條規定的適當資格。審核委員會的主要職責為通過就本公司的財務匯報程序、內部控制及風險管理系統的有效性提供獨立意見及監督審核程序協助董事會。

審核委員會已連同管理層審閱本公司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。

刊發全年業績及年報

本公告於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.basecare.cn)刊發。載有上市規則所規定之所有資料的截至2020年12月31日止年度的年報將於適當時間寄發予本公司股東及於聯交所與本公司各自的網站上刊發。

變更香港主要營業地點

本公司於香港的主要營業地點已變更為香港灣仔皇后大道東248號大新金融中心40樓，自2021年3月30日起生效。

致謝

董事會謹向本集團股東、管理團隊、僱員、業務合作夥伴及客戶對本集團的支持及貢獻致以誠摯謝意。

承董事會命
蘇州貝康醫療股份有限公司
董事長兼總經理
梁波博士

中國蘇州，2021年3月30日

截至本公告日期，董事會由執行董事梁波先生、孔令印先生及芮茂社先生；非執行董事徐文博先生、張劼鉞先生及王偉鵬先生；獨立非執行董事康熙雄先生、黃濤生先生及余國權先生組成。

釋義

「組織章程細則」	指	本公司於2020年8月31日採納的組織章程細則(經不時修訂)
「聯繫人」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義
「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「本溪醫檢所」	指	本溪盛京醫學檢驗所有限公司，一家於2017年2月4日在中國成立的有限責任公司並為本公司的關連人士
「董事會」	指	本公司董事會
「企業管治守則」	指	上市規則附錄十四所載列的企業管治守則
「中國」	指	中華人民共和國，就本全年業績公告而言，不包括香港、澳門特別行政區及台灣
「本公司」	指	蘇州貝康醫療股份有限公司(前稱江蘇雙螺旋生物科技有限公司、賽業健康研究中心(太倉)有限公司或賽業(蘇州)生物信息技術有限公司)，一家於2010年12月14日在中國註冊成立的有限責任公司，於2020年8月27日改制為股份有限公司
「控股股東」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義，且除文義另有所指外，指梁博士及／或貝康投資
「核心產品」	指	具有上市規則第18A章賦予該詞的涵義；就本全年業績公告而言，我們的核心產品指我們的PGT-A試劑盒

「中國證監會」	指	中國證券監督管理委員會
「董事」	指	本公司董事
「內資股」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股，由境內投資者以人民幣認購並繳足
「梁博士」	指	梁波博士，本公司的創始人、執行董事、董事長、總經理兼控股股東
「弗若斯特沙利文」	指	弗若斯特沙利文(北京)諮詢有限公司上海分公司，一家全球市場研究及諮詢公司，為獨立第三方
「全球發售」	指	如招股章程所述，發售H股以供認購
「本集團」或「我們」	指	本公司及其子公司
「H股」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的境外上市股份，以港元認購及買賣
「H股證券登記處」	指	香港中央證券登記有限公司
「高瓴香港」	指	HH SPR-XIV HK Holdings Limited，一家於2018年7月12日在香港註冊成立的有限公司並為首次公開發售前投資者
「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
「獨立第三方」	指	董事作出一切合理查詢後所知、所悉及所信，並非本公司關連人士(定義見上市規則)的個人或公司

「上市」或「首次公開發售」	指	H股於上市日期於聯交所主板上市
「上市日期」	指	2021年2月8日，H股於主板上市的日期
「上市規則」	指	聯交所證券上市規則(經不時修訂或補充)
「主板」	指	聯交所主板
「標準守則」	指	上市規則附錄十所載的上市發行人董事進行證券交易的標準守則
「國家藥監局」	指	國家藥品監督管理局或(如文義所指)其前身國家食品藥品監督管理總局
「提名委員會」	指	董事會提名委員會
「首次公開發售前投資者」	指	本公司的首次公開發售前投資的投資者
「招股章程」	指	本公司於2021年1月27日刊發的招股章程
「人民幣」	指	人民幣元，中國法定貨幣
「報告期」	指	自2020年1月1日至2020年12月31日止年度
「證券及期貨條例」	指	香港法例第571章證券及期貨條例，經不時修訂或補充
「山東醫檢所」	指	山東貝康醫學檢驗所有限公司，一家於2016年8月3日在中國註冊成立的有限責任公司並為本公司的關連人士
「股東」	指	股份持有人

「股份」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的股份
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「監事」	指	本公司監事
「蘇州超雲」	指	蘇州超雲生命智能產業研究院有限公司，一家於2018年2月8日在中國註冊成立的有限責任公司並為獨立第三方
「蘇州雙螺旋」	指	蘇州雙螺旋醫學檢驗所有限公司，一家於2020年4月1日在中國註冊成立的有限責任公司並為本公司的關連人士
「蘇州醫檢所」	指	蘇州貝康醫學檢驗實驗室有限公司，一家於2018年8月9日在中國註冊成立的有限責任公司並為本公司的關連人士