

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，概不對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。



Zylox-Tonbridge Medical Technology Co., Ltd.

歸創通橋醫療科技股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：2190)

截至2022年6月30日止六個月的 中期業績公告

歸創通橋醫療科技股份有限公司(「本公司」)董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈本公司及其附屬公司(統稱為「本集團」)截至2022年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合中期業績，連同截至2021年6月30日止六個月的比較數字。

財務摘要

	截至6月30日止六個月		同比變動
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)	
收入	152,743	71,484	113.7%
毛利	115,477	52,124	121.5%
毛利率	75.6%	72.9%	3.7%
除所得稅前虧損	(25,504)	(69,717)	63.4%
加：			
以股份支付為基礎的薪酬	34,145	22,455	52.1%
上市開支	—	25,852	(100.0%)
期內非《國際財務報告準則》經調整 溢利／(虧損)淨額 ⁽¹⁾	8,641	(21,410)	不適用

(1) 本公司的期內經調整溢利／虧損淨額是由除所得稅前虧損撥回以股份支付為基礎的薪酬及上市開支計算而得。有關期內經調整溢利／虧損淨額並非《國際財務報告準則》項下的計量指標。更多詳情請參閱本公告「非《國際財務報告準則》計量指標」一節。

業務摘要

於報告期內，我們實現收入人民幣152.7百萬元，較2021年同期增加113.7%，其中73.1%來自神經血管介入產品業務，及26.9%來自外周血管介入產品業務。我們收入的顯著增長歸因於多個因素，包括(i)醫院及醫生大力採用商業化產品；(ii)更為有效及高效的銷售、營銷及分銷網絡；及(iii)隨著2021年6月30日之後產品推出而不斷擴大的產品組合，如顱內動脈瘤栓塞彈簧圈及頸動脈球囊擴張導管(Rx)。

於報告期內，我們有兩項產品獲得國家藥監局批准，且完成了兩項產品臨床試驗的病例患者入組。自2022年6月30日起直至本公告日期，我們有一項產品獲得國家藥監局批准，且完成了一項產品臨床試驗的病例患者入組。截至本公告日期，我們共有17項產品獲得國家藥監局批准，八項產品取得CE標誌，這使我們成為中國血管介入醫療器械行業擁有最全面產品組合的領先公司之一。

我們不斷致力於提高產品質量及製造效率，不斷完善我們的一體化研發及製造平台。因此，我們的毛利率從2021年上半年的72.9%提升至2022年上半年的75.6%。

由於收入規模及運營效率的提高，儘管研發開支增加，我們仍然能夠持續減少虧損淨額。我們的虧損淨額從2021年上半年的人民幣69.7百萬元減少至2022年上半年的人民幣25.5百萬元。不計及以股份支付為基礎的薪酬及上市開支的影響，我們於2022年上半年產生非《國際財務報告準則》經調整溢利淨額人民幣8.6百萬元，而2021年上半年非《國際財務報告準則》經調整虧損淨額為人民幣21.4百萬元。

中期業績

中期簡明綜合全面收益表 截至2022年6月30日止六個月

	附註	截至6月30日止六個月	
		2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
收入	4	152,743	71,484
銷售成本		<u>(37,266)</u>	<u>(19,360)</u>
毛利		115,477	52,124
銷售及分銷開支		(53,331)	(25,747)
行政開支		(49,284)	(54,164)
研發開支		(94,039)	(48,979)
其他收入		4,051	764
其他開支		(413)	(272)
其他收益淨額		16,153	4,360
金融資產減值虧損淨額		<u>10</u>	<u>—</u>
經營虧損		(61,376)	(71,914)
財務收入		36,304	2,290
財務成本		<u>(432)</u>	<u>(93)</u>
財務收入淨額		<u>35,872</u>	<u>2,197</u>
除所得稅前虧損		(25,504)	(69,717)
所得稅開支	5	<u>—</u>	<u>—</u>
期內虧損		<u>(25,504)</u>	<u>(69,717)</u>
本公司權益持有人應佔虧損		<u>(25,504)</u>	<u>(69,717)</u>
本公司權益持有人應佔期內虧損及全面虧損總額		<u><u>(25,504)</u></u>	<u><u>(69,717)</u></u>
本公司權益持有人應佔每股虧損			
每股基本及攤薄虧損(每股人民幣元)	6	<u><u>(0.08)</u></u>	<u><u>(0.27)</u></u>

中期簡明綜合資產負債表
於2022年6月30日

		於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
資產			
非流動資產			
物業、廠房及設備		211,549	178,270
使用權資產		35,996	34,115
無形資產		4,041	4,889
預付款項及其他應收款項	7	25,997	6,804
非流動資產總額		277,583	224,078
流動資產			
存貨		80,486	57,272
預付款項、其他應收款項及其他流動資產	7	76,967	37,616
貿易應收款項	8	277	446
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產		142,784	10,515
定期存款		1,600,000	1,500,000
現金及現金等價物		1,057,086	1,418,359
流動資產總額		2,957,600	3,024,208
資產總額		3,235,183	3,248,286
權益及負債			
本公司權益持有人應佔權益			
股本		332,401	332,401
股份溢價		2,270,033	2,270,033
其他儲備		875,152	841,007
庫存股份		(31,868)	(9,149)
累計虧損		(315,122)	(289,618)
權益總額		3,130,596	3,144,674

		於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
負債			
非流動負債			
租賃負債		<u>6,537</u>	<u>6,509</u>
非流動負債總額		<u>6,537</u>	<u>6,509</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	9	83,056	86,307
合約負債	4	1,348	3,420
租賃負債		4,744	2,896
其他流動負債		<u>8,902</u>	<u>4,480</u>
流動負債總額		<u>98,050</u>	<u>97,103</u>
負債總額		<u><u>104,587</u></u>	<u><u>103,612</u></u>
權益及負債總額		<u><u>3,235,183</u></u>	<u><u>3,248,286</u></u>

中期簡明綜合財務資料附註

1 一般資料

本公司是一家於2012年11月6日在中華人民共和國(「中國」)浙江省杭州市註冊成立的有限公司。於2021年3月2日，本公司根據中國《公司法》變更為股份有限公司，並將註冊名稱「浙江歸創醫療器械有限公司」變更為「歸創通橋醫療科技股份有限公司」。

本集團在中國和其他國家為患者及醫生提供涵蓋外周血管介入器械及神經血管介入器械的產品組合解決方案。

本公司股份自2021年7月5日起於香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)主板上市。

除另有說明外，該等中期簡明綜合財務資料以人民幣千元(「人民幣千元」)呈列。本中期簡明綜合財務資料已於2022年8月15日由董事會批准刊發。

2 編製基準

截至2022年6月30日止六個月的本中期簡明綜合財務資料已按照由《國際會計準則》第34號中期財務報告編製。中期簡明綜合財務資料應與根據《國際財務報告準則》(「《國際財務報告準則》」)及香港《公司條例》第622章的披露要求進行編製的本集團截至2021年12月31日止年度的綜合財務資料及本公司於中期報告期間作出的任何公開公告一併閱讀。

3 會計政策變動

中期簡明綜合財務資料乃根據歷史成本常規編製，並因按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產重估而予以修訂，該等金融資產按公允價值列賬。採納的會計政策與過往財政年度及相應中期報告期間所採納者一致，惟採納下文所載的新準則及經修訂準則除外。

(a) 本集團已採納的新準則及經修訂準則

下列新準則及經修訂準則已由本集團於2022年1月1日或之後開始的財務期間首次採納：

- 《國際會計準則》第16號(修訂本)、《國際財務報告準則》第3號(修訂本)、《國際會計準則》第37號(修訂本)及《國際財務報告準則》的年度改進(2018年至2020年週期)

上述修訂本對過往期間已確認金額並無造成任何影響並預期不會對當前期間或未來期間產生重大影響。

4 分部及收入資料

(a) 分部及主要活動的描述

本公司管理層根據主要經營決策者(「主要經營決策者」)所審閱的報告釐定經營分部。主要經營決策者已獲確定為本公司執行董事，負責分配資源及評估經營分部表現。在此基礎上，本集團已釐定於截至2022年及2021年6月30日止六個月僅有一個經營分部，即神經血管及外周血管介入手術器械生產及銷售。

(b) 各類收入的金額如下：

	截至6月30日止六個月	
	2022年	2021年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
商品銷售收入		
—於某一時間點	<u>152,743</u>	<u>71,484</u>

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
商品銷售收入		
—神經血管介入器械	111,630	42,912
—外周血管介入器械	41,113	28,572
	<u>152,743</u>	<u>71,484</u>

(c) 本集團確認下列與客戶合約有關的負債：

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
	合約負債	<u>1,348</u>

合約負債指來自客戶的墊款且在轉讓商品前收取付款時予以確認。於2022年6月30日及2021年12月31日，概無因合約產生的重大未履行履約責任。

(d) 計入期初合約負債結餘的已確認收入：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
商品銷售收入	<u>3,420</u>	<u>134</u>

(e) 地理資料

	截至6月30日止六個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
中國	150,017	69,654
其他	2,726	1,830
	<u>152,743</u>	<u>71,484</u>

上述地理資料乃基於客戶所在的位置。本集團所有非流動資產均實際位於中國。

5 所得稅開支

由於本集團旗下公司於期內並無應課稅溢利，故本集團並無就稅項作出撥備。本集團主要適用稅項及稅率如下：

(i) 中國內地

根據《中華人民共和國企業所得稅法》及相關法規（「《企業所得稅法》」），本集團須按應課稅收入的25%的稅率繳納企業所得稅，惟本公司附屬公司珠海通橋醫療科技有限公司（「珠海通橋」）除外。珠海通橋於2021年12月獲認定為高新技術企業（「高新技術企業」），有效期為三年，其於截至2022年6月30日止六個月符合資格按15%的稅率繳納企業所得稅。

根據中國國家稅務總局頒佈並自2021年起生效的相關法律法規，生產企業有權要求將其已產生的200%研發開支列作可扣稅開支。

稅項虧損一般將於五年內到期。珠海通橋於2018年獲評定為科技型中小企業及自2021年起成為高新技術企業。根據2018年7月發佈的有關延長高新技術企業和科技型中小企業的稅項虧損到期日的相關規定（生效日期追溯至2018年1月1日），珠海通橋未動用稅項虧損的到期日自彼時起由五年延長至十年。

(ii) 香港

首2,000,000港元應課稅溢利的香港利得稅稅率為8.25%及任何超出部分的應課稅溢利的稅率為16.5%。由於截至2022年6月30日止六個月並無估計應課稅溢利須繳納香港利得稅，故並無就香港利得稅作出撥備。

根據香港稅務法例及法規，稅項虧損將永久結轉及用於抵扣所得稅(無到期日)。

由於未來利潤流的不可預測性，並無就稅項虧損及暫時性差異確認遞延稅項資產。

6 每股虧損

每股基本虧損乃以本公司權益持有人應佔本集團虧損除以截至2022年6月30日止六個月已發行普通股(不包括庫存股份)的加權平均數計算得出。

於截至2022年及2021年6月30日止六個月，本集團有與首次公開發售前購股權計劃所持股份相關的潛在攤薄股份。由於本集團的虧損，故於計算每股攤薄虧損時並無計入潛在攤薄股份，因納入上述因素將具反攤薄效應。因此，每股攤薄虧損與每股基本虧損相同。

每股基本及攤薄虧損的計算乃基於：

	截至6月30日止六個月	
	2022年	2021年
	(未經審核)	(未經審核)
本公司權益持有人應佔虧損(人民幣千元)	(25,504)	(69,717)
期內已發行普通股加權平均數(按千股計)	<u>330,993</u>	<u>259,218</u>
每股基本及攤薄虧損(人民幣元)	<u>(0.08)</u>	<u>(0.27)</u>

7 預付款項、其他應收款項及其他流動資產

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
計入非流動資產		
預付款項：		
購買物業、廠房及設備的預付款項	17,449	5,790
購買無形資產的預付款項	7,172	—
其他應收款項：		
租賃按金	1,376	1,014
合計	25,997	6,804
計入流動資產		
預付款項：		
購買商品的預付款項	49,746	23,636
購買服務的預付款項	17,673	5,764
其他應收款項：		
工業用地項目履約擔保及租賃按金	3,521	3,147
員工墊款	133	68
其他	636	131
減：虧損撥備	(8)	(9)
其他：		
可收回增值稅	3,381	3,112
應計應收利息	1,885	1,767
合計	76,967	37,616

8 貿易應收款項

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
客戶合約貿易應收款項	279	458
減：虧損撥備	(2)	(12)
	<u>277</u>	<u>446</u>

本集團應用《國際財務報告準則》第9號之簡化方法計量預期信用損失，對所有貿易應收款項使用存續期預期虧損撥備。

於2022年6月30日及2021年12月31日，根據發票日期的貿易應收款項賬齡分析如下：

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
不高於3個月	<u>279</u>	<u>458</u>

本集團貿易應收款項的賬面值以人民幣計值，且與其公允價值相若。於報告日期面臨的最高信用風險為上述貿易應收款項的賬面值。

於2022年6月30日及2021年12月31日，就貿易應收款項總額分別計提撥備人民幣2,000元及人民幣12,000元。

9 貿易及其他應付款項

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
應付員工工資及福利	40,826	35,396
購買物業、廠房及設備的應付款項	13,753	22,450
戰略投資應付款項	9,000	—
應計稅項(所得稅除外)	7,746	4,468
貿易應付款項(a)	7,031	14,114
購買服務的應付款項	3,729	7,463
應計上市開支	—	1,762
其他	971	654
	<u>83,056</u>	<u>86,307</u>

於各資產負債表日，根據發票日期的貿易應付款項賬齡分析如下：

	於2022年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2021年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
1年內	5,985	14,114
1至2年	1,046	—
	<u>7,031</u>	<u>14,114</u>

10 股息

本公司於截至2022年及2021年6月30日止六個月各期間均未派付或宣派任何股息。

管理層討論及分析

I. 業務回顧

我們是中國神經和外周血管介入醫療器械市場的領導者。作為一家以自主研發及製造能力、專有技術平台及商業化能力為支撐的綜合醫療器械公司，我們為中國及海外的醫生和患者提供治療及應對神經和外周血管疾病的醫療器械。我們致力於為所有患者(無論其種族、年齡及經濟狀況)提供可獲得的醫療器械及服務。

業務摘要

於報告期內，我們實現收入人民幣152.7百萬元，較2021年同期增加113.7%，其中73.1%來自神經血管介入產品業務，及26.9%來自外周血管介入產品業務。我們收入的顯著增長歸因於多個因素，包括(i)醫院及醫生大力採用商業化產品；(ii)更為有效及高效的銷售、營銷及分銷網絡；及(iii)隨著2021年6月30日之後產品推出而不斷擴大的產品組合，如顱內動脈瘤栓塞彈簧圈及頸動脈球囊擴張導管(Rx)。

於報告期內，我們有兩項產品獲得國家藥監局批准，且完成了兩項產品臨床試驗的病例患者入組。自2022年6月30日起直至本公告日期，我們有一項產品獲得國家藥監局批准，且完成了一項產品臨床試驗的病例患者入組。截至本公告日期，我們共有17項產品獲得國家藥監局批准，八項產品取得CE標誌，這使我們成為中國血管介入醫療器械行業擁有最全面產品組合的領先公司之一。

我們不斷致力於提高產品質量及製造效率，不斷完善我們的研發及製造平台，如球囊成型及製造平台、編織和捲曲導管開發及製造平台以及支架成型及加工中心。我們的一體化研發及製造流程可實現整個產品生命週期的順利協作並加速開發流程，從而幫助我們提高成本效益。我們目前主要的製造中心位於杭州及珠海，兩處均朝著更大的規模、先進的製造能力和效益不斷擴張。因此，我們的毛利率從2021年上半年的72.9%提升至2022年上半年的75.6%。

由於收入規模及運營效率的提高，儘管研發開支增加，我們仍然能夠持續減少虧損淨額。我們的虧損淨額從2021年上半年的人民幣69.7百萬元減少至2022年上半年的人民幣25.5百萬元。不計及以股份支付為基礎的薪酬及上市開支的影響，我們於2022年上半年產生非《國際財務報告準則》經調整溢利淨額人民幣8.6百萬元，而2021年上半年非《國際財務報告準則》經調整虧損淨額為人民幣21.4百萬元。

銷售、營銷及分銷

為降低COVID-19疫情的影響，我們及時調整銷售及營銷戰略，如於線上及地方層面，甚至於醫院層面組織更多教育課程及會議，以減少出行限制的影響。同時，我們加快了對低等級城市醫院的滲透，我們於2021年產品商業化的早期階段即專注於此。我們亦積極與國家及地區分銷商合作，對我們的分銷戰略進行調整，以適應COVID-19疫情造成的限制與不便。

兩個業務板塊的收入均錄得顯著增長。神經血管介入產品銷售收入較2021年同期增加160.1%，主要由於(i)我們的產品具有廣泛的市場滲透率，隨著2022年上半年COVID-19疫情於中國大部分地區逐步趨緩，我們的銷售量迅速復蘇。神經血管介入產品銷售的大部分收入源於已經幾乎深入所有省份及地區並進入眾多家醫院的產品(介於150至700家醫院，視乎各產品商業化期間的長短)；及(ii)大部分收入來自於缺血性腦卒中產品。缺血性腦卒中產品銷售量大幅增加，乃由於我們於2022年上半年大力調整業務戰略，以適應瞬息萬變的市場狀況。

外周血管介入產品銷售收入較2021年同期增加43.9%，乃由於我們不斷努力獲得市場准入、提高醫院滲透率及擴展分銷網絡。

我們擁有商業化16款國內產品及八款歐洲產品的良好往績記錄，截至2022年6月30日，我們已建立了廣泛的分銷網絡，覆蓋中國31個省份及直轄市超過2,300家醫院。多年來，我們已與中國的關鍵意見領袖、頂尖醫生及醫院在神經及外周血管介入領域建立強大的合作關係，並已在彼等之間樹立知名的品牌。由於收入的增加及有效的銷售及營銷戰略，我們的銷售及營銷成本佔總收入百分比由2021年上半年的36.0%下降至2022年上半年的34.9%。

研發

我們已建立頂尖的自主研發技術平台促進持續創新及技術突破。我們在跨學科基礎技術專業知識方面的專長能夠加速原型開發，並加快原型轉化為可商業化產品。我們擁有一個一體化整合的產品研發創新流程，流程涵蓋產品設計至大規模生產，並已成功利用內部平台交付優質產品。例如，於今年四月，我們於中國推出自主研發的頸動脈球囊擴張導管(Rx)及大直徑PTA球囊擴張導管。該兩款產品乃於我們的球囊成型及製造平台研發和製造，在該平台上，我們以始終如一的高質量和高效率生產了我們所有的球囊擴張導管產品。得益於我們不斷努力建立開發多種球囊擴張導管以滿足神經血管和外周介入需求的先進計劃，我們見證了新推出產品延續早期商業化產品的優異性能，我們認為其將促進醫生採用。

儘管受COVID-19疫情的不利影響，在我們豐富的臨床及註冊經驗和與頂尖醫生及醫院建立強大的合作關係下，我們仍按部就班地進行臨床試驗。於2022年上半年，我們完成了兩款產品臨床試驗的病例患者入組。截至本公告日期，我們有13款產品處於臨床試驗階段。

製造

血管介入產品的製造流程較為複雜且對技術要求較高。多年來，我們已在開發和製造血管介入產品方面積累豐富的專業知識及專有技術，並獲得多項有關專有技術的專利。我們在製造流程中運用製造專業知識及專有技術以及先進技術，確保生產的質量及效率。我們正在擴大產能，在杭州新增面積約13,000平方米，並正在珠海新建一個面積約20,000平方米的生產基地，以籌備我們進一步擴大的產品組合的商業化。

我們的產品及產品管線

作為中國開發微創血管介入醫療器械的頂尖介入醫療器械公司，我們已建立包括神經血管和外周血管介入外科器械的全面產品組合。於本公告日期，我們已戰略地開發合共55款產品及候選產品，包括17款於中國獲批的產品及八款於歐洲獲批的產品。

下表概述截至本公告日期我們的產品及候選產品的開發狀況：

中國市場的神經血管介入器械產品組合：

	產品	階段				預計商業化上市年份
		設計	型檢	臨床	註冊及獲證	
顱內缺血性卒中	蛟龍顱內取栓支架(CRD)★	[Progress bar: 100%]				已上市
	全顯影取栓支架	[Progress bar: 100%]		免於進行臨床試驗	[Progress bar: 25%]	2023年
	球囊導引導管(BGC)	[Progress bar: 100%]		免於進行臨床試驗	[Progress bar: 100%]	已上市
	顱內血栓抽吸導管	[Progress bar: 100%]		[Progress bar: 75%]		2022年
	負壓吸引器	[Progress bar: 100%]		免於進行臨床試驗	[Progress bar: 25%]	2023年
顱內狹窄	顱內PTA球囊擴張導管(Rx)	[Progress bar: 100%]		免於進行臨床試驗	[Progress bar: 100%]	已上市
	顱內PTA球囊擴張導管(OTW)	[Progress bar: 75%]		免於進行臨床試驗		2023年
	狹窄支架微導管	[Progress bar: 75%]		免於進行臨床試驗		2023年
	顱內藥塗球囊擴張導管	[Progress bar: 100%]		[Progress bar: 75%]		2024年
	顱內支架	[Progress bar: 100%]		[Progress bar: 75%]		2025年
顱內出血性卒中	顱內動脈瘤栓塞彈簧圈	[Progress bar: 100%]				已上市
	機械解脫彈簧圈	[Progress bar: 75%]		免於進行臨床試驗		2023年
	彈簧圈微導管	[Progress bar: 100%]		免於進行臨床試驗	[Progress bar: 100%]	已上市
	血流導向裝置微導管	[Progress bar: 100%]		免於進行臨床試驗	[Progress bar: 25%]	2023年
	血流導向裝置	[Progress bar: 100%]		[Progress bar: 75%]		2024年
	自膨式顱內支架	[Progress bar: 75%]				2025年
顱內通路	顱內支持導管	[Progress bar: 100%]		免於進行臨床試驗	[Progress bar: 100%]	已上市
	取栓支架微導管	[Progress bar: 100%]		免於進行臨床試驗	[Progress bar: 100%]	已上市
	遠端通路導引導管	[Progress bar: 100%]		免於進行臨床試驗	[Progress bar: 100%]	已上市
	顱內支撐導管	[Progress bar: 100%]		免於進行臨床試驗	[Progress bar: 100%]	已上市
	神經導絲	[Progress bar: 100%]		免於進行臨床試驗	[Progress bar: 25%]	2022年
	遠端通路導管	[Progress bar: 100%]		免於進行臨床試驗	[Progress bar: 25%]	2023年
	經繞動脈通路血管鞘	[Progress bar: 75%]		免於進行臨床試驗		2024年
頸動脈狹窄	頸動脈球囊擴張導管(Rx)	[Progress bar: 100%]		免於進行臨床試驗	[Progress bar: 100%]	已上市
	抗栓塞遠端保護裝置	[Progress bar: 100%]		免於進行臨床試驗	[Progress bar: 25%]	2023年
	頸動脈支架	[Progress bar: 75%]				2025年

★ 核心產品；進一步研發包括獲批准研究、產品改進及適應症拓展

中國市場的外周血管介入器械及血管閉合裝置產品組合

	產品	階段				預計商業化上市年份
		設計	型檢	臨床	註冊及獲證	
動脈	UltraFree® 藥物洗脫PTA球囊擴張導管(UltraFree® DCB) ★					已上市
	UltraFree® 藥物洗脫PTA球囊擴張導管二代			免於進行臨床試驗		2022年
	外周PTA球囊擴張導管			免於進行臨床試驗		已上市
	外周PTA球囊擴張導管二代			免於進行臨床試驗		2022年
	藥物洗脫外周血管支架系統					2025年
	血管內抓捕器			免於進行臨床試驗		已上市
	外周PTA棘突球囊擴張導管					2024年
	外周點狀支架系統					2024年
	膝下PTA藥物洗脫球囊導管					2024年
	衝擊波球囊系統					2025年
	靜脈	腔靜脈濾器抓捕器			免於進行臨床試驗	
靜脈腔內射頻閉合導管						已上市
射頻發生器				免於進行臨床試驗		2023年
大直徑PTA球囊擴張導管				免於進行臨床試驗		已上市
溶栓導管				免於進行臨床試驗		2023年
外周靜脈支架系統						2023年
靜脈曲張腔內閉合系統						2024年
血栓抽吸系統						2024年
可回收腔靜脈濾器						2022年
肺栓塞機械取栓裝置						2025年
血透通路	高壓PTA球囊擴張導管			免於進行臨床試驗		已上市
	高壓PTA球囊擴張導管二代			免於進行臨床試驗		2022年
	透析通路藥物洗脫高壓球囊擴張導管					2024年
主動脈介入	胸主動脈覆膜支架系統				2025年	
外周栓塞介入	可解脫帶纖維毛彈簧圈栓塞系統				2024年	
放射介入	TIPS穿刺套件			免於進行臨床試驗		2023年
	TIPS支架					2024年
血管閉合裝置	血管縫合器					2023年
	血管封堵器					2024年

★ 核心產品；進一步研發包括獲批准研究、產品改進及適應症拓展

海外市場的產品組合

產品	階段			預計商業化上市年份	
	臨床前	臨床試驗	註冊及獲批		
外周血管介入器械	UltraFree® 藥物洗脫PTA球囊擴張導管	CE	免於臨床試驗	CE 已上市	
	UltraFree® 藥物洗脫PTA球囊擴張導管二代	MDR 臨床準備階段			2026年
	外周PTA球囊擴張導管	CE	免於臨床試驗	CE 已上市	
	外周血管支架系統	CE	免於臨床試驗	CE 已上市	
	藥物洗脫外周血管支架系統	CE	免於臨床試驗	CE 已上市	
	高壓PTA球囊擴張導管	CE	免於臨床試驗	CE 已上市	
	外周靜脈支架系統	MDR 註冊準備階段			2024年
	衝擊波球囊系統	MDR 臨床準備階段			2024年
神經血管介入器械	蛟龍顱內取栓支架	CE	免於臨床試驗	CE 已上市	
	顱內血栓抽吸導管	CE	免於臨床試驗	CE 已上市	
	取栓支架微導管	CE	免於臨床試驗	CE 已上市	
	顱內動脈瘤栓塞彈簧圈	MDR 註冊申請已提交			2023年
		FDA 510K註冊申請已提交			2023年
	血流導向裝置	MDR 臨床準備階段			2024年

CE 考慮到已提供臨床評估，在歐盟MDD規則下，該產品已經在免臨床試驗的情況下獲得CE標誌

我們的神經血管產品

我們目前的神經血管產品組合涵蓋五大類別(即缺血性卒中、出血性卒中、顱內狹窄、頸動脈狹窄及顱內通路裝置)的全套產品。於本公告日期，我們已就10款神經血管介入產品取得第三類註冊證，且有四款候選產品處於臨床階段。我們預期於2025年底前將有額外16款神經血管介入產品獲國家藥監局批准。

顱內缺血性卒中治療

在缺血性神經血管疾病領域，尤其是顱內缺血性卒中，我們提供了五款產品，其中，我們成功推出了蛟龍顱內取栓支架(CRD)、顱內支持導管及球囊導引導管(BGC)，作為為醫生提供的完整三件套解決方案。我們戰略性地開發了一套覆蓋主要血管疾病全手術週期的產品，提供具有更好預後的無縫治療解決方案。我們正積極推廣BADDASS取栓術式，BADDASS指Balloon guide with large bore Distal access catheter with Dual Aspiration with Stent-retriever as Standard approach的英文首字母縮寫。我們相信，BADDASS法聯合應用蛟龍顱內取栓支架(CRD)、顱內支持導管及BGC三件套解決方案可更快實現顱內血管的首過再通率、縮短再通時間以及降低血栓拉出過程中的遠端逃逸率，可有效提升手術成功率、縮短手術時間及降低術後併發症的發生率。我們是國內少數可以提供完整三件套解決方案的介入器械公司之一。

蛟龍顱內取栓支架(CRD)

我們透過推廣整體三件套解決方案及BADDASS取栓術式，提升蛟龍顱內取栓支架(CRD)的應用。

全顯影取栓支架(蛟龍顱內取栓支架(CRD)二代)

此第二代取栓支架配有更多的規格，為醫生在處理不同直徑的堵塞血管及不同尺寸的血栓時提供更多選擇。

我們的全顯影取栓支架二代最終未必能成功開發及上市。

顱內出血性卒中治療

在顱內出血性卒中領域，我們已經推出了兩款產品並且正在研發四款候選產品，包括四款治療產品(顱內動脈瘤栓塞彈簧圈、機械解脫彈簧圈、血流導向裝置及自膨式顱內支架(前稱血管重建裝置))以及兩款微導管(彈簧圈微導管及血流導向裝置微導管)。

顱內動脈瘤栓塞彈簧圈

我們的顱內動脈瘤栓塞彈簧圈格外柔軟，令動脈瘤壁承受最低限度的壓力，從而降低動脈瘤破裂或其他傷口的風險，且使用我們獨家的機械解脫機制，更容易從推送裝置中分離動脈瘤。我們如期於2021年第四季度獲國家藥監局批准，並隨後於中國商業化。於2022年上半年，我們亦提交申請CE標誌及FDA 510K註冊。

機械解脫彈簧圈(顱內動脈瘤栓塞彈簧圈二代)

我們正在升級顱內動脈瘤栓塞彈簧圈以提升其成籃性能。顱內動脈瘤栓塞彈簧圈二代預期將於2023年推出，將具備更多的規格及尺寸，為醫生在處理不同大小的顱內動脈瘤時提供更多選擇。我們亦在努力優化推送裝置的設計。

我們的機械解脫彈簧圈二代最終未必能成功開發及上市。

血流導向裝置

目前，我們正在中國就血流導向裝置的兩種適應症(即巨型未破裂顱內動脈瘤及小型未破裂顱內動脈瘤)進行兩項臨床試驗。儘管受COVID-19疫情的負面影響，兩項研究已完成病例患者入組，在不到一年內取得的重大進展，顯示了我們強大的研發及臨床試驗執行能力。我們將利用國內臨床試驗數據，以歐洲臨床數據為輔申請CE標誌，支持我們的血流導向裝置未來在歐洲市場的進一步商業化。

我們的血流導向裝置最終未必能成功開發及上市。

我們的外周血管產品

我們在中國擁有七款獲國家藥監局批准的產品及20款候選產品，我們擁有全面的外周血管介入產品組合，涵蓋支架、球囊、導管和濾器等全系列動脈和靜脈產品。於本公告日期，我們擁有六款產品處於註冊階段及九款產品處於臨床試驗階段。我們預期於2025年底前將有額外20款外周血管介入產品獲國家藥監局批准。

外周動脈血管疾病治療

我們的外周動脈血管疾病治療管線合共包括10款產品。

UltraFree®藥物洗脫PTA球囊擴張導管(UltraFree® DCB)

自其於2020年11月推出以來，我們主要於中國進行商業化。我們亦於2020年10月取得CE標誌並於2021年下半年在歐洲商業化UltraFree® DCB。我們已啟動獲批准臨床監測，以收集於真實環境中的適應症使用數據，從而取得更多UltraFree® DCB的臨床表現數據，其將提供更多數據以進一步評估該產品的安全性及效能。

UltraFree® DCB的適應症擴展包括下列各項：

- 膝下PTA藥物洗脫球囊導管：我們於2021年下半年啟動一項臨床試驗準備工作，目前正在進行病例患者入組中。
- 透析通路藥物洗脫高壓球囊擴張導管：我們已於2021年開始一項臨床試驗，目前正在進行病例患者入組中。

UltraFree® DCB二代

我們通過增加靈活性以獲得更好的通過、導航和擴張性能，持續完善UltraFree® DCB的性能。就UltraFree® DCB二代而言，我們改善了球囊材料、優化導管的結構設計、加強導管管腔的支撐、提高導管的可推動性和抗折性。我們已向國家藥監局申請UltraFree® DCB二代的註冊。此外，預計於2022年底前，我們將在歐洲啟動臨床試驗，以獲得當地的臨床試驗數據，支持UltraFree® DCB在歐洲市場的發展和商業化。

我們的UltraFree® DCB二代最終未必能成功開發及上市。

外周靜脈血管疾病治療

我們的外周靜脈血管疾病治療管線合共包括10款產品及候選產品，包括我們的可回收腔靜脈濾器及外周靜脈支架系統。

外周靜脈支架系統

我們已於2021年7月就外周靜脈支架系統的臨床試驗完成病例患者入組。我們已經完成12個月的臨床隨訪，計劃於2022年第四季度初向國家藥監局提交外周靜脈支架系統的註冊申請，並預計於2023年獲得國家藥監局的批准。我們正在準備CE標誌的註冊文件，並預期於2024年在歐洲推出該產品。

我們的外周靜脈支架系統最終未必能成功開發及上市。

我們的血管閉合產品

此外，我們的產品組合亦包括兩款血管閉合裝置候選產品，使我們成為國內首家開發出血管縫合閉合裝置候選產品的醫療器械公司。

血管縫合器

我們的血管縫合器乃用於縫合診斷／治療介入手術後的股動脈通路部位，適用於內徑介乎5F至29F的手術。根據現有的臨床試驗計劃，我們正在進行病例患者入組中，目標是招募合共228名患者。

我們的血管縫合器最終未必能成功開發及上市。

II. 財務回顧

概覽

以下討論乃以載於本公告其他章節的財務資料及附註為依據，並應與該等財務資料及其附註一併閱讀。

收入

於報告期間，我們的收入主要來自包括蛟龍顱內取栓支架(CRD)、Ultrafree®DCB、顱內支持導管、外周PTA球囊擴張導管、顱內PTA球囊擴張導管(Rx)及顱內動脈瘤栓塞彈簧圈在內的已商業化產品的銷售。

本集團截至2022年6月30日止六個月的收入為人民幣152.7百萬元，較截至2021年6月30日止六個月的人民幣71.5百萬元增加113.7%。收入的大幅增長乃歸因於多個因素，包括(i)醫院及醫生大力應用已商業化產品；(ii)更為有效及高效的銷售、營銷及分銷網絡；及(iii)不斷擴大2021年6月30日後推出產品的產品組合，如顱內動脈瘤栓塞彈簧圈及頸動脈球囊擴張導管(Rx)。

下表載列我們按產品類別劃分的收入明細：

收入	截至2022年6月30日止 六個月 (未經審核)		截至2021年6月30日止 六個月 (未經審核)		同比變動
	人民幣千元	比例	人民幣千元	比例	
神經血管介入器械	111,630	73.1%	42,912	60.0%	160.1%
外周血管介入器械	41,113	26.9%	28,572	40.0%	43.9%
合計	<u>152,743</u>	<u>100.0%</u>	<u>71,484</u>	<u>100.0%</u>	113.7%

銷售成本

我們的銷售成本主要包括所用原材料及耗材、僱員福利開支、使用權資產折舊、物業、廠房及設備折舊、公用事業及辦公開支以及其他成本。

本集團截至2022年6月30日止六個月的銷售成本為人民幣37.3百萬元，較截至2021年6月30日止六個月的人民幣19.4百萬元增加92.5%。該增加乃主要由於用於我們產品銷售的原材料及耗材增加，與2021年下半年及2022年上半年上市產品商品化之增加相符，以及僱員福利開支因生產及營運擴張使僱員人數增加而有所增加。

毛利及毛利率

由於前述原因，本集團毛利由截至2021年6月30日止六個月的人民幣52.1百萬元增加121.5%至截至2022年6月30日止六個月的人民幣115.5百萬元。本集團毛利率由截至2021年6月30日止六個月的72.9%增加至截至2022年6月30日止六個月的75.6%，主要由於(i)產量增加使原材料價格及單位生產成本下降；及(ii)生產效率的持續優化。

研發開支

本集團截至2022年6月30日止六個月的研發開支為人民幣94.0百萬元，較截至2021年6月30日止六個月的人民幣49.0百萬元增加92.0%。該增加主要歸因於研發活動、臨床試驗以及產品註冊增加，導致(i)僱員福利開支(如研發團隊的額外員工持股計劃開支)由截至2021年6月30日止六個月的人民幣25.5百萬元增至截至2022年6月30日止六個月的人民幣48.3百萬元；(ii)測試、臨床試驗及專業服務費用由截至2021年6月30日止六個月的人民幣10.0百萬元增至截至2022年6月30日止六個月的人民幣21.7百萬元；及(iii)所用原材料及耗材由截至2021年6月30日止六個月的人民幣8.7百萬元增至截至2022年6月30日止六個月的人民幣19.1百萬元。

下表載列研發開支明細：

	截至2022年 6月30日止 六個月 (未經審核) 人民幣千元	截至2021年 6月30日止 六個月 (未經審核) 人民幣千元
研發開支		
僱員福利開支	48,266	25,514
測試、臨床試驗及研發專業服務費用	21,670	9,961
所用原材料及耗材	19,062	8,725
其他	5,041	4,779
	<u>94,039</u>	<u>48,979</u>
合計	<u>94,039</u>	<u>48,979</u>

銷售及分銷開支

本集團截至2022年6月30日止六個月的銷售及分銷開支為人民幣53.3百萬元，較截至2021年6月30日止六個月的人民幣25.7百萬元增加107.1%。該增加乃主要歸因於銷售及營銷團隊擴張及市場開發開支增加，主要涉及(i)新推出產品的商業化；及(ii)為我們即將獲批的產品的銷售及分銷作準備。銷售及分銷開支佔整體收入的百分比由截至2021年6月30日止六個月的36.0%下降至2022年同期的34.9%。

行政開支

本集團截至2022年6月30日止六個月的行政開支為人民幣49.3百萬元，較截至2021年6月30日止六個月的人民幣54.2百萬元下降9.0%。該下降乃主要由於本集團於截至2021年6月30日止六個月就其首次公開發售產生上市費用，但2022年同期並未產生該等開支。

其他開支

本集團截至2022年6月30日止六個月的其他開支為人民幣0.4百萬元，較截至2021年6月30日止六個月的人民幣0.3百萬元增加51.8%。

其他收入

本集團截至2022年6月30日止六個月的其他收入為人民幣4.1百萬元，較截至2021年6月30日止六個月的人民幣0.8百萬元增加430.2%。該增加乃主要由於2022年上半年政府補助及租金收入增加。

其他收益淨額

本集團截至2022年6月30日止六個月的其他收益淨額為人民幣16.2百萬元，較截至2021年6月30日止六個月的人民幣4.4百萬元增加270.5%。該增加乃主要歸因於外匯收益增加。

財務收入淨額

本集團截至2022年6月30日止六個月的財務收入淨額為人民幣35.9百萬元，較截至2021年6月30日止六個月的人民幣2.2百萬元有所增加。財務收入增加主要是由於2022年上半年的銀行利息收入增加。

所得稅開支

由於本集團並無應課稅溢利，其於截至2022年及2021年6月30日止六個月並無產生所得稅開支。

非《國際財務報告準則》計量指標

為補充根據《國際財務報告準則》呈列的綜合損益表，我們亦使用經調整虧損淨額作為非《國際財務報告準則》計量指標，《國際財務報告準則》對其並無規定或並非根據《國際財務報告準則》呈列。我們認為，非《國際財務報告準則》計量指標的呈列(連同相應《國際財務報告準則》計量指標一併呈列時)撇除管理層認為並不代表我們經營表現的項目的潛在影響，便於比較我們各期間的經營表現。有關非《國際財務報告準則》計量指標使投資者能夠考慮我們管理層評估表現時使用的度量指標。

日後，我們可能會在審查財務業績時不時排除其他項目。使用非《國際財務報告準則》計量指標作為分析工具有局限性，閣下不應視其為獨立於或可代替或優於我們根據《國際財務報告準則》報告的經營業績或財務狀況分析。此外，非《國際財務報告準則》財務計量指標的定義可能與其他公司使用的類似術語不同，因此未必能與其他公司呈列的類似計量指標相比較。

下表載列於所示期間與溢利／虧損的對賬：

	截至2022年 6月30日止 六個月 (人民幣千元) (未經審核)	截至2021年 6月30日止 六個月 (人民幣千元) (未經審核)
期內虧損	(25,504)	(69,717)
加：		
以股份支付為基礎的薪酬 ⁽¹⁾	34,145	22,455
上市開支 ⁽²⁾	—	25,852
期內非《國際財務報告準則》經調整溢利／ (虧損)淨額	8,641	(21,410)

附註：

- (1) 以股份支付為基礎的薪酬乃通過僱員激勵平台及首次公開發售前購股權計劃向本集團合資格僱員授出股份產生的非營運開支，該金額可能與我們業務營運的相關表現並無直接關係。
- (2) 上市開支是與首次公開發售相關的一次性開支。

資本管理

本集團資本管理的主要目的是保持本集團的穩定和增長，保障其正常營運並促進股東價值最大化。本集團定期檢查及管理其資本結構，並依據經濟狀況的變動適時作出調整。

流動資金及財務資源

本集團截至2022年6月30日的現金及現金等價物為人民幣1,057.1百萬元，較截至2021年12月31日的人民幣1,418.4百萬元減少25.5%。截至2022年6月30日，定期存款為人民幣1,600.0百萬元，而截至2021年12月31日為人民幣1,500.0百萬元。截至2022年6月30日，按公允價值計量的金融資產為人民幣142.8百萬元，而截至2021年12月31日為人民幣10.5百萬元。管理層確信，本集團財務資源足以滿足我們日常運營。

我們仰賴股東的資本出資作為流動資金的主要來源。我們亦自現有商品化產品的銷售收入中產生現金。隨著業務發展及擴張，我們預期通過現有商品化產品銷售收入增加及推出新產品，從而產生更多經營活動所得現金淨額，此乃由於現有產品廣為市場接受及我們持續不斷進行營銷及擴充、改善成本控制及營運效率，以及透過收緊信貸政策加快貿易應收款項週轉。

借款及資產負債比率

截至2022年6月30日，我們概無借款。

截至2022年6月30日，本集團的資產負債比率(根據借款及租賃負債之總額除以權益總額計算)為0.4%，較截至2021年12月31日的0.3%增加33.3%。

流動資產淨值

截至2022年6月30日，本集團的流動資產淨值為人民幣2,859.6百萬元，較截至2021年12月31日的流動資產淨值人民幣2,927.1百萬元下降2.3%。

外匯風險

我們有交易性匯率風險。我們的若干銀行結餘、其他金融資產、其他應付款項及其他金融負債乃以外幣計值，從而承受外幣風險。我們目前並無外幣對沖政策。然而，我們的管理層監察外匯風險並將於日後有需要時考慮採取適當對沖措施。

股份質押

我們並無單一最大股東集團的任何股份質押。

重大投資、重大收購及出售

截至2022年6月30日，我們並無持有任何重大投資。於報告期間，我們並無有關附屬公司、聯營公司或合資企業的重大收購或出售。

資本開支

截至2022年6月30日止六個月，本集團的資本開支總額約為人民幣69.0百萬元，用於購買物業、廠房及設備以及無形資產。

資產抵押

截至2022年6月30日，本集團概無資產抵押。

或有負債

截至2022年6月30日，我們並無任何或有負債。

僱員及薪酬政策

截至2022年6月30日，我們共有594名僱員。

根據適用勞動法，我們與僱員簽訂個人僱傭合約，涵蓋工資、獎金、僱員福利、工作場所安全、保密義務、不競爭及終止理由等事項。僱傭合約的期限一般為三年。

為了在勞動力市場保持競爭力，我們為僱員提供各種激勵及福利。我們為管理人員及其他僱員投資持續教育及培訓計劃，包括內部與外部培訓，以提升其技能及知識。我們亦為員工尤其是關鍵僱員提供有競爭力的薪酬、項目及股票激勵計劃。

未來投資計劃及預期資金

本集團將繼續拓展中國及全球市場，以挖掘其內部潛力及促進股東利益最大化。本集團將透過自身發展及併購等方式持續發展。我們將採用多種融資渠道支持資本開支，包括但不限於內部資金及銀行貸款。

III. 前景

我們計劃實施以下戰略以實現我們的使命及願景：

- 持續加快產品開發及擴大產品組合以提供全線解決方案；
- 進一步增強研發能力以支持長期增長；
- 進一步增強商業化能力以鞏固我們於中國的領先地位；
- 進一步開發一體化平台及提高經營效率；及
- 選擇性地擴大全球業務版圖。

H股全流通

於2021年11月26日，本公司收到中國證券監督管理委員會就進行H股全流通的正式批准，據此，本公司最多可將194,099,746股內資股轉換為H股，並於聯交所上市。於2022年1月18日，聯交所批准194,099,746股H股（相當於將轉換為H股的內資股的最高數目）的上市及買賣。於2022年3月3日，已完成將194,099,746股內資股轉換為H股，而有關股份已於2022年3月4日開始於聯交所上市。有關進一步相關詳情，請參閱本公司日期為2021年11月26日、2022年2月28日及2022年3月3日的公告。

購買、出售或贖回本公司上市證券

本集團成員公司於報告期內概無購買、出售或贖回本公司上市證券。

企業管治

本公司深明良好企業管治對提高本公司管理及維護股東整體利益的重要性。本公司已根據《上市規則》附錄十四第二部分所載《企業管治守則》的原則及守則條文採納企業管治常規，作為其本身的企業管治常規守則。除下文原因偏離者除外，本公司於報告期間已遵守《企業管治守則》。根據《企業管治守則》守則條文C.2.1，董事長及首席執行官的職責應予區分，且不應由同一人兼任。直至本公告日期，趙中博士擔任董事長兼首席執行官，可能與守則條文C.2.1不一致。儘管如此，董事會認為，此安排對本集團而言是適當且有利，因為可維持本公司營運的穩定性及效率，以及本公司政策及策略的延續性。展望未來，董事會將定期審閱此安排的成效並在其認為適當時考慮委任其他人士擔任首席執行官。

董事會將繼續檢討及監察本公司的企業管治慣例守則，以維持高水平的企業管治。

進行證券交易的標準守則

本公司已採納《上市規則》附錄十所載《標準守則》作為董事、監事及本集團高級管理層(彼等因有關職位或受僱工作而可能知悉本集團或本公司證券的內幕消息)買賣本公司證券的行為守則。

全體董事及監事於作出具體查詢後確認，彼等於報告期間已遵守《標準守則》。此外，本公司於報告期間並不知悉任何本集團高級管理層不遵守《標準守則》的情況。

報告期後事項

自2022年6月30日起直至本公告日期，本公司的靜脈腔內射頻閉合導管獲得國家藥監局批准。除此之外，本公司並不知悉自2022年6月30日起直至本公告日期的任何其他重大期後事項。

中期業績審閱

審計委員會成員包括三名獨立非執行董事，分別為邱斌女士、梁洪澤先生及計劍博士。審計委員會與本公司的管理層及核數師已審閱本集團截至2022年6月30日止六個月的未經審核中期簡明綜合財務資料。

本公司的獨立核數師羅兵咸永道會計師事務所已根據國際審閱工作準則第2410號「實體獨立核數師對中期財務資料的審閱」審閱中期財務資料。

中期股息

董事會不建議分派報告期內的任何中期股息。

刊發中期業績及2022年中期報告

本公告刊載於本公司網站(<http://www.zyloxtb.com>)及聯交所網站(<http://www.hkexnews.hk>)。2022年中期報告將適時寄發予股東並於本公司網站及聯交所網站刊載。

釋義

「審計委員會」	指	董事會審計委員會
「聯繫人」	指	具有《上市規則》所賦予的涵義
「BGC — 球囊導引導管」	指	一種導管遠端有順應性球囊的大腔導管，用於血管內導管的置入和導引
「董事會」	指	董事會
「CE標誌」	指	表明在歐洲經濟區內所售產品符合健康、安全及環保標準的認證標誌
「《企業管治守則》」	指	《上市規則》附錄十四第二部分所載《企業管治守則》
「中國」	指	中華人民共和國，就本中期業績公告及僅供地區參考用途而言，不包括香港、澳門及台灣
「主要經營決策者」	指	主要經營決策者
「本公司」、「本集團」或「我們」	指	歸創通橋醫療科技股份有限公司，一家於2012年11月6日在中國註冊成立的有限公司，並於2021年3月2日改制為在中國註冊成立的股份有限公司，前身為浙江歸創醫療器械有限公司，其H股於聯交所上市(股份代號：2190)，按文義所指包括其不時的附屬公司
「核心產品」	指	蛟龍顱內取栓支架(CRD)及Ultrafree® DCB，《上市規則》第十八A章所界定的指定「核心產品」

「CRD — 取栓支架」	指	一種微創器械，可捕獲和消除堵塞血管的血栓以治療急性缺血性腦卒中等神經血管疾病
「DCB — 藥物塗層球囊」	指	細胞毒性化療藥物塗層血管成形術球囊（通常是半順應性球囊）
「董事」	指	本公司董事或彼等任何一名
「內資股」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股，以人民幣認購或繳足，並為境內投資者持有的非上市股份且目前未於任何聯交所上市或買賣
「僱員激勵平台」	指	杭州涪江投資合夥企業（有限合夥）、珠海歸創股權投資中心（有限合夥）、珠海通橋投資中心（有限合夥）及湖州歸橋企業管理合夥企業（有限合夥）
「H股」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的境外上市外資股，並於聯交所上市
「港元」	指	港元及港仙，兩者均為香港法定貨幣
「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》
「缺血性腦卒中」	指	一種由向大腦供血的動脈阻塞引起的中風

「IVC — 下腔靜脈」	指	一種將身體下部和中部的缺氧血液輸送至右心房的大靜脈
「上市」或「首次公開發售」	指	H股於2021年7月5日在聯交所主板上市
「《上市規則》」	指	《香港聯合交易所有限公司證券上市規則》（經不時修訂）
「《標準守則》」	指	《上市規則》附錄十所載《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及其前身國家食品藥品監督管理總局
「招股章程」	指	由本公司刊發日期為2021年6月22日的招股章程
「PTA — 經皮腔內血管成形術」	指	一種經皮介入手術，使用末端帶氣囊的導管打開被阻塞的外周動脈，使血液循環暢通
「報告期間」	指	截至2022年6月30日止六個月
「人民幣」	指	中國的法定貨幣人民幣
「股份」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股
「股東」	指	股份持有人

「單一最大股東集團」	指	趙中博士、鍾生平博士、李崢博士、衛娜女士、珠海通橋投資中心(有限合夥)、杭州涪江投資合夥企業(有限合夥)、珠海歸創股權投資中心(有限合夥)、湖州歸橋企業管理合夥企業(有限合夥)、WEA Enterprises, LLC及湖州語意慧投資合夥企業(有限合夥)(前稱南京語意慧投資合夥企業(有限合夥))
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「附屬公司」	指	具有《上市規則》所賦予的涵義
「監事」	指	本公司監事會成員
「%」	指	百分比

承董事會命
歸創通橋醫療科技股份有限公司
董事長兼執行董事
趙中博士

香港，2022年8月15日

於本公告日期，董事會成員包括執行董事趙中博士、謝陽先生及李崢博士；非執行董事王暉先生、王大松博士及李東方先生；以及獨立非執行董事計劍博士、梁洪澤先生及邱媛女士。