

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）。



Ocumention 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2022年6月30日止六個月 中期業績公告

董事會欣然宣佈，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2021年同期的比較數字如下。中期業績已獲審核委員會及本公司核數師德勤•關黃陳方會計師行審閱。

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

截至2022年6月30日，我們已擁有24種藥物資產，建立起全面及覆蓋眼前及眼後段疾病的眼科藥物管線，其中7種管線藥物已處於III期臨床試驗階段，10款產品處於商業化階段，令我們在國內眼科業界取得領先地位。

報告期內，本公司的核心產品OT-401(氟輕鬆玻璃體內植入劑，商品名稱：優施瑩®)的NDA已於2022年6月正式獲CDE批准用於治療慢性NIU-PS及在中國商業化。OT-401是公司管線中首款在中國獲批上市的新藥。獲批商業化預示優施瑩®將成為非感染性葡萄膜炎領域全面領先的治療藥物，填補了市場的空白。優施瑩®以真實世界研究數據及海外對照數據獲批上市，在中國藥品註冊史上具有里程碑意義，也為我們的其他候選藥物的新藥註冊申報開闢了全新路徑。

報告期內，集團與暉致中國達成一系列合作安排，取得適利達®(拉坦前列素滴眼液)、適利加®(拉坦噻嗎滴眼液)及愛賽平®(鹽酸氮卓斯汀滴眼液)三款眼科藥物在中國院內渠道的獨家推廣權，在青光眼、高眼壓及抗過敏領域形成了較強的產品競爭實力。

報告期內，新冠疫情造成的中國部分區域封閉使得眼科用品銷售受到影響，但隨著非封閉區域醫院開拓速度加快，銷售持續放量，我們仍實現收入人民幣54.5百萬元，較2021年同期所得收入增長162.1%。根據我們的管理賬目，我們的毛利已覆蓋截至2022年6月30日止六個月的營銷及推廣費用。

財務概要

本集團收入由截至2021年6月30日止六個月的人民幣20.8百萬元增加至截至2022年6月30日止六個月的人民幣54.5百萬元，較2021年同期所得收入增長162.1%。該增加乃主要歸因於(i)眼科產品(即歐沁[®]、酒石酸溴莫尼定滴眼液、優施瑩[®]及康妹[®])的銷售額穩步增長，主要是由於我們在中國醫院營銷及推廣該產品的工作進展順利；(ii)適利達[®]及適利加[®]等藥品在醫院渠道推廣服務收入增長，及(iii)有關埃美丁[®]及貝特舒[®]的以銷售為基礎的特許權使用費收入增加。

截至2022年6月30日止六個月，我們錄得經調整虧損淨額人民幣76.9百萬元(非國際財務報告準則調整)，較截至2021年6月30日止六個月的人民幣109.2百萬元減少了人民幣32.3百萬元，乃主要歸因於(i)毛利增加，此乃主要由於眼科產品銷售、醫藥產品推廣服務產生的收入及以銷售為基礎的特許權使用費收入的增加；及(ii)得益於有效的外幣風險管理措施，本公司於報告期內取得匯兌淨收益較去年同期大幅增加。

截至2022年6月30日止六個月，我們的經調整研發支出(非國際財務報告準則調整)為人民幣198.9百萬元，較截至2021年6月30日止六個月的人民幣244.5百萬元減少18.7%。該減少主要由於報告期內並無與授權引進產品有關的重大前期付款被資本化，而截至2021年6月30日止六個月，我們則根據日期為2021年4月13日的獨家許可協議向Alimera支付前期付款10百萬美元，由於該授權產品已經滿足資本化標準，該筆款項被進一步資本化。截至本公告日期，本公司各研發管線產品進展順利。

截至2022年6月30日，我們的銀行結餘及現金為人民幣1,574.9百萬元。

公司概覽

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平台將令我們在中國眼科業界取得領先地位。

截至2022年6月30日，我們已擁有24種藥物資產，並已建立起全面及涵蓋所有主要的眼前及眼後段疾病的眼科藥物管線，其中我們的核心產品已經於2022年6月獲CDE批准在中國商業化及七種候選藥物已處於臨床III期試驗階段。下表概述我們的產品組合及截至2022年6月30日的各項資產狀況：

產品管線

項目	作用機制	適應症	商業權益	許可方夥伴	臨床前	I / II期臨床	III期臨床	新藥申請
■ OT-401 (YUTIQ®和優施登®)	氟輕鬆玻璃體內植入劑	累及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			中國獲批	美國獲批(EyePoint)
■ 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				已商業化
■ OT-305 (貝特舒®)	鹽酸倍他洛爾滴眼液	青光眼及高眼壓症	中國內地	NOVARTIS				已商業化
■ OT-306 (適利達®)	拉坦前列素滴眼液	青光眼及高眼壓症	中國內地	VIATRIS				已商業化
■ OT-307 (適利加®)	拉坦噻嗎滴眼液	青光眼及高眼壓症	中國內地	VIATRIS				已商業化
■ OT-1005 (愛賽平®)	鹽酸氯草斯汀滴眼液	過敏性結膜炎	中國內地	VIATRIS				已商業化
■ OT-204 (歐沁®) ²	玻璃酸鈉滴眼液	乾眼症	中國內地	VIATRIS HUIYUANLANDE HUONLAND				已商業化
■ OT-303 ³	酒石酸溴莫尼定滴眼液	青光眼及高眼壓症	中國內地	VIATRIS HUIYUANLANDE HUONLAND				已商業化
■ OT-402 (維達達爾®)	注射用維替泊芬	繼發的脈絡膜新生血管	中國內地	CHEPLAPHARM				商業權益
■ OT-601	鹽酸莫西沙星滴眼液	細菌性結膜炎	全球				中國獲批	
■ OT-101	低濃度阿托品滴眼液	近視	全球			全球		
■ OT-301 (NCX 470®)	一氧化氮供體與前列腺素合成的新化合物滴眼液	青光眼及高眼壓症	大中華區、韓國及東南亞12個國家	nicox		全球		
■ OT-1001 (ZERVIATE®)	鹽酸西替利嗪滴眼液	過敏性結膜炎	大中華區及東南亞11個國家	nicox		中國		美國獲批(Nicox)
■ OT-702	抗血管內皮生長因子	濕性老年黃斑變性	中國內地			中國		
■ OT-703	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	ALIMERA SCIENCES		中國		美國獲批(Alimera)
■ OT-502 (DEXYCU®)	地塞米松植入劑	術後炎症	大中華區、韓國及東南亞11個國家	EYEPOINT PHARMACEUTICALS		中國		美國獲批(EyePoint)
■ OT-202	酪氨酸激酶抑制劑	乾眼症	全球			中國		
■ OT-503 (NCX 4251®)	丙酸氟替卡松納米晶體	瞼緣炎	大中華區	nicox		中國	美國II期臨床完成(Nicox)	
■ OT-701	抗血管內皮生長因子	濕性老年黃斑變性	大中華區	SENJU		中國		日本III期臨床完成(Senju和GTS)
■ OT-601-C	莫西沙星—地塞米松混懸液	術後炎症	全球			中國		4
■ OT-302	乙酰唑胺	急性青光眼	全球			中國		4
■ OT-1301	環孢素植入劑	角膜移植手術排斥	全球			中國		4
■ OT-1601	幹細胞	視網膜色素上皮變性及干性老年性黃斑變性	大中華區	SanBio		中國		4
■ OT-1602	幹細胞	視神經炎	大中華區	SanBio		中國		4

1. 累及後段的慢性非感染性葡萄膜炎
 2. 我們自匯恩蘭德購得歐沁®，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。
 3. 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。
 4. 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。
 5. 在開始II期臨床試驗之前，可能無需進行I期臨床試驗。

■ 引進/收購 ■ 自主研發

管理層討論及分析

業務回顧

整體財務表現

報告期內，公司實現收入人民幣54.5百萬元，較2021年同期所得收入增長162.1%。截至2022年6月30日止六個月，公司的經調整研發支出（非國際財務報告準則調整）為人民幣198.9百萬元，較截至2021年6月30日止六個月減少18.7%；而我們的研發費用（國際財務報告準則）為人民幣98.4百萬元，較截至2021年6月30日止六個月增加6.7%。截至2022年6月30日，公司的現金及現金等價物為人民幣1,574.9百萬元。

研發表現

報告期內，我們的核心產品OT-401（氟輕鬆玻璃體內植入劑，商品名稱：優施瑩®）的NDA已於2022年6月正式獲CDE批准用於治療慢性NIU-PS及在中國商業化。OT-401是公司管線中首款在中國獲批上市的新藥。獲批商業化預示優施瑩®將可能成為非感染性葡萄膜炎領域全面領先的治療藥物，填補了市場的空白。優施瑩®以真實世界研究數據及海外對照數據獲批上市，在中國藥品註冊史上具有里程碑意義，也為我們的其他候選藥物的新藥註冊申報開闢了全新路徑。

報告期內，我們的自研產品管線亦快速推進，產品「引進+自研的研發」模式已形成完整體系，預計將為公司後續產品線帶來動力。報告期內，公司自研控制近視進展的關鍵藥物OT-101（低濃度阿托品）的全球多中心III期臨床試驗已於中國開展III期臨床試驗受試者入組，預期2022年下半年受試者入組進度有望提速；我們自研治療乾眼症的1類新藥OT-202（酪氨酸激酶抑制劑）完成I期臨床試驗的受試者入組和給藥，所有受試者健康狀況良好。

各關鍵候選藥物進展：

- 優施瑩®（OT-401，氟輕鬆玻璃體內植入劑）

2022年6月，OT-401的新藥上市申請(NDA)正式獲CDE批准用於治療慢性NIU-PS及在中國商業化。公司已在中國組建覆蓋全國的優秀的商業團隊，預計將於2022年下半年正式開始優施瑩®的商業化推廣。

- OT-101（0.01%硫酸阿托品滴眼液）

報告期內，公司繼續推進OT-101 III期國際MRCT受試者入組。預計將於2023年年初完成所有受試者入組。

- OT-1001 (ZERVIA[®], 0.24% 鹽酸西替利嗪滴眼液)

2022年3月，具有抗敏特性的強效及高選擇性組胺H-1受體拮抗劑OT-1001的III期臨床試驗已達到主要臨床終點並取得顯著效果。OT-1001的III期臨床試驗設計為隨機、觀察者盲態、陽性對照、多中心平行組臨床試驗，旨在通過比較0.05%濃度的富馬酸依美斯汀滴眼液，評核0.24%濃度的鹽酸西替利嗪滴眼液對患有過敏性結膜炎的中國患者的安全性及療效。共296名患者於中國的多個臨床中心隨機分配。實驗表明OT-1001在第14天觀察期前24小時內瘙癢評分較基線的變化這一主要療效重點方面不遜於富馬酸依美斯汀。OT-1001的安全性及耐受性良好，發生不良反應的患者比例與富馬酸依美斯汀相比並無差異。

我們預計繼續數據整理及NDA文件準備工作，預計將於2022年下半年完成。

- OT-502 (地塞米松植入劑)

報告期內，我們繼續推進OT-502真實世界研究及III期臨床試驗。就9%地塞米松植入劑治療白內障術後炎症的有效性和安全性的真實世界研究，我們已完成38例受試者入組。報告期內，多個III期臨床試驗研究中心已啓動。公司預計將於2022年第三季度完成中國OT-502 III期臨床試驗首例受試者入組。

- OT-202 (酪氨酸激酶抑制劑)

2022年1月，治療乾眼症新藥OT-202的I期臨床試驗在溫州醫科大學附屬眼視光醫院完成首例受試者入組。2022年6月，OT-202完成I期臨床試驗受試者入組和給藥，目前所有受試者健康狀況良好。預計OT-702的I期臨床試驗將於2022年第四季度取得臨床研究報告，並在隨後繼續進行II期臨床試驗。

- OT-702 (阿柏西普生物類似物)

報告期內，OT-702 (重組人血管內皮生長因子受體 - 抗體融合蛋白眼用注射液) 的III期臨床試驗已完成262例受試者入組。預計將於2022年底完成OT-702中國III期臨床試驗受試者入組。

- OT-703 (ILUVIEN®，氟輕鬆玻璃體內植入劑)

2022年6月，OT-703 (是一種可注射的、非生物降解的氟輕鬆玻璃體內植入劑，用於治療DME) 的IND申請已獲CDE批准，以在中國開展一項治療DME的隨機、雙盲、平行對照、多中心III期臨床試驗。這是我們管線中第7款獲批進入III期臨床的新藥，亦是公司在DME領域的重要佈局。

DME是糖尿病常見的併發症之一，也是糖尿病患者眼盲的主要原因，嚴重影響患者的視功能和生存質量，為全社會的衛生部門帶來了沉重的經濟負擔。因此，尋求有效的干預方法對可治性盲的防控具有重大的社會意義。儘管近年來抗血管內皮生長因子(VEGF)藥物研發的不斷進展和臨床診療技術的不斷進步使得患者的視力預後明顯改善，但還有相當多的患者對抗VEGF藥物不響應，國內這一部分市場目前仍未得到滿足。有鑒於此，公司也積極與海南藥監局取得溝通，推動OT-703真實世界研究註冊申報工作。

我們預計將於2022年下半年繼續推進OT-703的III期臨床試驗及真實世界研究。

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／或銷售核心產品及／或候選藥物。

商業化表現

報告期內，新冠疫情造成的中國部分區域封閉使得眼科用品銷售受到影響，但隨著非封閉區域醫院開拓速度加快，銷售持續放量，我們仍於截至2022年6月30日止六個月實現收入人民幣54.5百萬元，較2021年同期所得收入增長162.1%。根據我們的管理賬目，我們的毛利已覆蓋截至2022年6月30日止六個月的營銷推廣費用。

報告期內，集團與暉致中國達成一系列合作安排，取得適利達® (拉坦前列素滴眼液)、適利加® (拉坦噻嗎滴眼液) 及愛賽平® (鹽酸氮卓斯汀滴眼液) 三款眼科藥物在全國院內渠道的獨家推廣權。公司管線產品康文涓® (OT-601，鹽酸莫西沙星滴眼液) 於2022年6月獲得產品註冊證書，公司已商業化產品管線超過10款，使公司眼科產品線在眼表重點領域得到強大有力的補充，在抗過敏、青光眼等重要領域已實現一二線用藥全覆蓋的產品矩陣，為這些重點領域的進一步市場開拓打下堅實的基礎。

我們已為核心產品優施瑩®的商業化制定了周密的上市前學術推廣活動。通過學術觀念交流、病例分享等建立局部長期炎症管理的觀念。公司也與商業保險公司展開全面合作，在緩解患者支付壓力的同時通過持續給藥保障藥品療效，為葡萄膜炎患者減輕經濟負擔，解除後顧之憂。

生產表現

報告期內，我們繼續在蘇州夏翔工廠進行設備調試、埃美丁®、歐沁®及其他藥物的產品工藝驗證及試生產。

COVID-19的影響

我們預計自2019年12月起爆發COVID-19並不會對我們的臨床試驗或整體臨床發展計劃、營運及財務狀況構成長期的重大不利影響。報告期內，中國政府採取了有效的隔離措施以降低中國COVID-19的確診病例，加上我們根據相關規定及政策採取多項預防措施調整僱員工作安排，讓我們有充足人員繼續進行現場或場外工作，確保業務及研發活動受到的干擾最小。儘管中國於2022年3月至2022年5月零星爆發COVID-19及上海封控對我們的整體經濟活動水平造成影響及限制，但自2022年6月開始經濟活動已見復甦。

展望未來，COVID-19疫情可能會對我們的業務產生潛在影響，包括但不限於對我們的產品銷售、員工僱傭、員工及患者的臨床試驗參與度、藥物生產、監管機構批准的獲取及原材料採購。我們將繼續密切監控COVID-19擴散趨勢並事先做好一切必要準備。

未來發展與展望

隨著公司核心產品OT-401(氟輕鬆玻璃體內植入劑，商品名稱：優施瑩®)的NDA及在中國商業化獲CDE批准，歐康維視從零開始完成了從生物科技公司到生物製藥公司的最後一環。而公司未來的發展重心及方向也將由功能擴張轉向質量的提升。歐康維視已經證明她在過去是中國眼科藥物研發的領頭企業，隨著核心產品的商業化，她將繼續向成為中國眼科藥物市場的領跑者邁進。要做到這點，在2022年的下半年我們將：

- 1) 使公司核心產品優施瑩®成功上市和推廣；
- 2) 繼續快速推進管線產品的研發，尤其是進入III期臨床試驗階段的產品的臨床試驗進度；
- 3) 公司自研1類新藥OT-202順利進入II期臨床試驗階段；

- 4) 擴大已商業化產品的市場覆蓋和銷售規模，進一步提高公司在國內眼科藥物市場的影響力；
- 5) 精益業務運營，進一步優化集團財務狀況；及
- 6) 於公司的現代化眼科生產基地蘇州夏翔工廠全面投入生產。

財務回顧

收益

截至2022年6月30日止六個月，我們產生收益人民幣54.5百萬元，乃來自(i)銷售眼科產品(包括歐沁[®]、酒石酸溴莫尼定滴眼液、優施瑩[®]及康姝[®])；(ii)適利達[®]及適利加[®]等醫藥產品推廣服務；及(iii)有關埃美丁[®]及貝特舒[®]的以銷售為基礎的特許權使用費收入。下表載列我們於所示期間的收益組成部分：

	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)
銷售眼科產品	28,219	20,286
醫藥產品推廣服務	8,608	517
以銷售為基礎的特許權使用費收入	17,708	—
總收益	54,535	20,803

我們的收益增加主要是由於(i)眼科醫藥產品銷售額由截至2021年6月30日止六個月的人民幣20.3百萬元增加39.1%至截至2022年6月30日止六個月的人民幣28.2百萬元；(ii)提供醫藥產品推廣服務產生的收益由截至2021年6月30日止六個月的人民幣0.5百萬元大幅增至截至2022年6月30日止六個月的人民幣8.6百萬元，主要包括與適利達[®]及適利加[®]有關的院內營銷推廣收入；及(iii)截至2022年6月30日止六個月，有關將眼科醫藥產品授權予第三方的以銷售為基礎的特許權使用費收入所得的收益人民幣17.7百萬元(2021年6月30日：無)。

就向客戶銷售眼科醫藥及其他相關產品而言，收益乃於醫藥及其他相關產品控制權轉移至客戶的時點(即當該等產品交付及所有權於客戶接收後已轉移至客戶時)確認。就推廣服務而言，收益乃於我們達成安排銷售及交付醫藥產品的責任的時點確認。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。

銷售成本

我們的銷售成本包括商品的購買價格及許可權攤銷。截至2022年6月30日止六個月，我們錄得銷售成本人民幣20.2百萬元，乃歸因於銷售歐沁[®]、酒石酸溴莫尼定滴眼液、優施瑩[®]、康妹[®]及許可權攤銷，較截至2021年6月30日止六個月的人民幣5.1百萬元增加人民幣15.1百萬元。有關增加主要歸因於我們歐沁[®]的銷量增長及許可權攤銷。

毛利

本集團的毛利由截至2021年6月30日止六個月的人民幣15.7百萬元增加118.7%至截至2022年6月30日止六個月的人民幣34.3百萬元。毛利增幅與收益增長一致。

其他收入

我們的其他收入主要包括自銀行存款產生的銀行利息收入及政府補助收入。截至2022年6月30日止六個月，我們的其他收入為人民幣15.2百萬元，較截至2021年6月30日止六個月的人民幣12.6百萬元增加人民幣2.6百萬元。該增加乃主要由於(i)銀行利息收入；及(ii)政府補助，包括中國政府專門為支持創新和發展給予的無條件補貼增加所致。

其他收益及虧損

截至2022年6月30日止六個月，我們的其他收益及虧損主要包括(i)匯兌收益淨額人民幣11.7百萬元，而於截至2021年6月30日止六個月則為匯兌虧損淨額人民幣10.6百萬元，此乃主要由於於報告期內有效實施外幣風險管理措施；及(ii)其他金融資產之公平值變動導致的收益人民幣0.3百萬元，而於截至2021年6月30日止六個月其他金融資產之公平值變動導致的收益為人民幣6.6百萬元，這主要是由於我們的現金分配調整為定期存款而非其他金融資產。

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)營銷及推廣的開支。截至2022年6月30日止六個月，我們的銷售及營銷開支為人民幣78.7百萬元，較截至2021年6月30日止六個月的人民幣45.1百萬元增加人民幣33.6百萬元，乃主要歸因於(i)我們擴大商業化團隊；及(ii)與根據2021年購股權計劃向商業化團隊員工授出購股權及根據2021年股份獎勵計劃向商業化團隊員工授出獎勵有關的以股份為基礎的付款攤銷。

下表載列我們於所示期間的銷售及營銷開支組成部分：

	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)
薪金及福利	34,665	27,272
以股份為基礎的付款	33,402	5,904
營銷及推廣	5,833	7,238
其他	4,796	4,697
	<hr/>	<hr/>
總銷售及營銷開支	78,696	45,111

研發開支及經調整研發支出

我們於截至2022年6月30日止六個月的經調整研發支出為人民幣198.9百萬元，較截至2021年6月30日止六個月的人民幣244.5百萬元減少18.7%。該減少主要由於資本化的研發開支減少，其原因在於於報告期內並無與授權引進產品有關的重大前期付款被資本化，而與此相對，於截至2021年6月30日止六個月，當我們已根據日期為2021年4月13日的獨家許可協議向Alimera支付前期付款10百萬美元，由於該授權產品已經滿足資本化標準，該筆款項被進一步資本化。由於相關候選藥物已根據會計準則符合資本化標準，因此於報告期內我們將若干研發支出资本化，有關進一步詳情載於本節「非國際財務報告準則措施」分節。

下表載列我們於所示期間的研發開支及經調整研發支出組成部分：

	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)
第三方承包成本	21,195	41,565
員工成本	73,608	47,605
折舊及攤銷	890	890
其他	2,746	2,184
總研發開支	98,439	92,244
加：		
資本化研發支出	100,461	152,297
期內經調整研發支出	198,900	244,541

行政開支

我們的行政開支主要包括(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；及(iii)就蘇州夏翔工廠試生產產生的運營成本。

截至2022年6月30日止六個月，我們的行政開支為人民幣75.4百萬元，較截至2021年6月30日止六個月的人民幣58.1百萬元增加人民幣17.3百萬元，乃主要歸因於與根據2021年購股權計劃及2021年股份獎勵計劃授予行政人員的購股權及獎勵有關的以股份為基礎的付款攤銷，導致員工成本上漲。

所得稅開支

我們於截至2022年6月30日止六個月的所得稅開支為人民幣0.4百萬元（截至2021年6月30日止六個月：無），主要是來自台灣市場的再許可收入的預扣稅。

期內虧損

由於上述因素，截至2022年6月30日止六個月，我們的虧損為人民幣192.7百萬元，較截至2021年6月30日止六個月的人民幣69.6百萬元增加人民幣123.1百萬元，主要由於於報告期內並無與第三方交易產生的一次性收益，而於截至2021年6月30日止六個月，與EyePoint及Alimera交易產生的一次性收益為人民幣100.6百萬元及人民幣14.5百萬元。

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簡明綜合財務報表，我們亦採用非國際財務報告準則計量指標以呈列經營情況，包括(i)經調整虧損淨額；及(ii)期內經調整研發支出。

期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，我們呈列期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。我們將期內經調整虧損淨額定義為經(a)加回以股份為基礎的付款；及(b)扣除與EyePoint及Alimera交易分別產生的一次性收益後的期內虧損。下表為我們期內非國際財務報告準則經調整虧損淨額與期內虧損的對賬，乃根據國際財務報告準則財務業績計算的最直接可資比較財務計量指標：

	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)
期內虧損	<u>(192,669)</u>	<u>(69,609)</u>
加：		
EyePoint交易相關收益	-	(100,621)
Alimera交易相關收益	-	(14,534)
以股份為基礎的付款	<u>115,819</u>	<u>75,579</u>
期內非國際財務報告準則經調整虧損淨額	<u><u>(76,850)</u></u>	<u><u>(109,185)</u></u>

期內經調整研發支出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。截至2022年6月30日止六個月，我們的經調整研發支出為人民幣198.9百萬元（根據國際財務報告準則計量將資本化支出加回至研發開支計算）。於報告期間，我們錄得研發開支人民幣98.4百萬元，較截至2021年6月30日止六個月的人民幣92.2百萬元增加6.7%，主要是由於員工成本上漲，這歸因於(i)我們的研發團隊擴大；及(ii)與根據2021年購股權計劃及2021年股份獎勵計劃授予研發人員的購股權及獎勵有關的以股份為基礎的付款攤銷。同期，由於相關候選藥物已根據相關會計準則符合資本化標準而產生的資本化研發支出人民幣100.5百萬元，較截至2021年6月30日止六個月的人民幣152.3百萬元減少34.0%。資本化的研發支出較截至2021年6月30日止六個月有所減少，乃由於於報告期內並無與授權引進產品有關的重大前期付款被資本化，而於截至2021年6月30日止六個月，我們已根據日期為2021年4月13日的獨家許可協議向Alimera支付前期付款10百萬美元，由於該授權產品已經滿足資本化標準，該筆款項被進一步資本化。下表為我們期內非國際財務報告準則經調整研發支出對賬，乃報告期內反映實際研發支出的最直接可資比較財務計量指標：

	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)
期內總研發開支	<u>98,439</u>	<u>92,244</u>
加：		
資本化研發支出	<u>100,461</u>	<u>152,297</u>
期內經調整研發支出	<u>198,900</u>	<u>244,541</u>

經選定簡明綜合財務狀況表數據

	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)
經選定簡明綜合財務狀況表數據		
流動資產總值	<u>1,697,455</u>	<u>1,834,567</u>
非流動資產總值	<u>1,570,027</u>	<u>1,496,486</u>
資產總值	<u>3,267,482</u>	<u>3,331,053</u>
流動負債總額	<u>259,385</u>	<u>215,854</u>
非流動負債總額	<u>55,259</u>	<u>7,026</u>
負債總額	<u>314,644</u>	<u>222,880</u>
資產淨值	<u>2,952,838</u>	<u>3,108,173</u>

貿易應收款項

我們向其貿易客戶授出30至60天的平均信貸期。

大部分貿易應收款項賬齡少於90天。

貿易應付款項

大部分貿易應付款項賬齡少於一年。

營運資金及資金來源

我們的現金主要用於(i)我們藥物及／或候選藥物臨床試驗的研發開支；(ii)與建設項目及蘇州夏翔工廠的生產設備有關的最終付款以及我們現場試生產招致的營運成本及費用；及(iii)日常營運及商業推廣活動開支。我們主要通過股權融資來滿足營運資金要求，自(i)歐沁[®]、酒石酸溴莫尼定滴眼液、優施瑩[®]和康妹[®]的銷售以及(ii)埃美丁[®]和貝特舒[®]的以銷售為基礎的特許權使用費收入中獲取現金。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2022年6月30日，我們的現金及現金等價物為人民幣1,572.3百萬元（截至2021年12月31日：人民幣1,125.2百萬元）。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2022年6月30日，我們並無任何借款（截至2021年12月31日：無）。

資本承擔

截至2022年6月30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25.6百萬元（截至2021年12月31日：人民幣27.9百萬元）。

或然負債

截至2022年6月30日，我們並無任何重大或然負債、擔保或任何訴訟（截至2021年12月31日：無）。

資產質押

截至2022年6月30日，我們已質押存款人民幣2.6百萬元予銀行，以抵押授予本集團的信用證（截至2021年12月31日：人民幣20.0百萬元）。

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2022年6月30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

本公司於截至2022年6月30日止六個月並無任何其他重大投資、收購或出售。截至2022年6月30日，本集團並無任何有關重大投資或資本資產的未來計劃。

外匯

外幣風險指因外幣匯率變動產生虧損的風險。我們的若干定期存款、銀行結餘及現金、其他金融資產、貿易及其他應收款項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，並將考慮實施更詳盡措施，對沖重大外幣敞口，避免未來重大外匯虧損淨額。

簡明綜合損益及其他全面收入表
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)
收益	3	54,535	20,803
銷售成本		<u>(20,231)</u>	<u>(5,116)</u>
毛利		34,304	15,687
其他收入	4	15,182	12,626
其他收益及虧損	4	12,004	111,177
預期信用損失(「預期信用損失」) 模型下的減值虧損，扣除撥回		(283)	—
銷售及營銷開支		(78,696)	(45,111)
研究與開發(「研發」)開支		(98,439)	(92,244)
行政開支		(75,398)	(58,058)
分佔聯營公司業績		—	(13,331)
財務成本		<u>(981)</u>	<u>(355)</u>
除稅前虧損		(192,307)	(69,609)
所得稅開支	5	<u>(362)</u>	<u>—</u>
期內虧損		<u><u>(192,669)</u></u>	<u><u>(69,609)</u></u>
其他全面開支：			
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		<u>(71,346)</u>	<u>(29,569)</u>
		<u>(71,346)</u>	<u>(29,569)</u>
期內全面開支總額		<u><u>(264,015)</u></u>	<u><u>(99,178)</u></u>
每股虧損			
— 基本及攤薄(人民幣)	7	<u><u>(0.31)</u></u>	<u><u>(0.12)</u></u>

簡明綜合財務狀況表
於2022年6月30日

	附註	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)
非流動資產			
物業、廠房及設備		391,134	346,411
使用權資產		44,805	19,451
無形資產		802,513	709,973
按公平值計入其他全面收益的權益工具		201,055	272,401
按金及預付款項		106,151	148,250
其他資產－非流動		24,369	—
		<u>1,570,027</u>	<u>1,496,486</u>
流動資產			
存貨		23,822	4,993
貿易及其他應收款項	8	87,032	44,353
合約資產		7,775	—
其他資產－流動		3,933	—
銀行結餘及現金	9	1,574,893	1,785,221
		<u>1,697,455</u>	<u>1,834,567</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	10	244,040	211,668
租賃負債		15,345	4,186
		<u>259,385</u>	<u>215,854</u>
流動資產淨值		<u>1,438,070</u>	<u>1,618,713</u>
資產總值減流動負債		<u>3,008,097</u>	<u>3,115,199</u>
非流動負債			
合約負債		30,090	—
租賃負債		25,169	7,026
		<u>55,259</u>	<u>7,026</u>
資產淨值		<u>2,952,838</u>	<u>3,108,173</u>
資本及儲備			
股本		46	46
儲備		2,952,792	3,108,127
權益總額		<u>2,952,838</u>	<u>3,108,173</u>

簡明綜合財務報表附註

截至2022年6月30日止六個月

1. 編製基準

簡明綜合財務報表已根據國際會計準則理事會（「國際會計準則理事會」）頒佈的國際會計準則第34號「中期財務報告」以及香港聯合交易所有限公司證券上市規則附錄16的適用披露規定編製。

2. 主要會計政策

除若干按公平值計量的金融工具外，簡明綜合財務報表已按歷史成本基準編製。

截至2022年6月30日止六個月的簡明綜合財務報表所採用的會計政策和計算方法與本集團截至2021年12月31日止年度的年度財務報表所呈列的會計政策和計算方法相同。

應用國際財務報告準則（「國際財務報告準則」）（修訂本）

於本中期期間，本集團首次應用由國際會計準則理事會頒佈的以下國際財務報告準則的修訂本（於2022年1月1日開始的年度期間強制生效），以編製本集團的簡明綜合財務報表：

國際財務報告準則第3號（修訂本）	對概念框架的提述
國際財務報告準則第16號（修訂本）	2021年6月30日之後Covid-19相關租金減免
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
國際會計準則第37號（修訂本）	虧損性合約－履行合約的成本
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

於本中期期間應用國際財務報告準則的修訂本並無對本集團於本期間及過往期間的財務狀況及表現及／或本簡明綜合財務報表所載的披露造成重大影響。

3. 收益及分部資料

	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)
貨品或服務種類		
於某時點		
銷售眼科產品	28,219	20,286
醫藥產品推廣服務	8,608	517
以銷售為基礎的特許權使用費收入	17,708	—
	<u>54,535</u>	<u>20,803</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。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。

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。

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。

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，而本集團所有非流動資產（不包括金融工具）均位於中國。

4. 其他收入以及其他收益及虧損

	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)
其他收入		
銀行利息收入	14,075	12,303
政府補助收入 (附註a)	851	2
其他	256	321
	<u>15,182</u>	<u>12,626</u>
其他收益及虧損		
匯兌收益(虧損)淨額	11,748	(10,620)
其他金融資產的公平值變動收益	256	6,642
與EyePoint有關的其他收益 (附註b)	-	100,621
收購按公平值計入其他全面收益的權益工具的收益 (附註c)	-	14,534
	<u>12,004</u>	<u>111,177</u>

附註：

(a) 政府補助包括來自中國政府的無條件補助，其乃專為支持創新及開發。

(b) 與EyePoint相關的其他收益概述如下：

	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)
收購聯營公司的收益 (附註i)	-	25,941
聯營公司股份攤薄收益 (附註ii)	-	29,440
視作出售聯營公司的收益 (附註iii)	-	45,240
	<u>-</u>	<u>100,621</u>

- i) 收購聯營公司的收益指收購EyePoint股份所產生的收益，乃收購日期市場報價與股份的協定認購價之間的差額。
- ii) 聯營公司股份攤薄收益指EyePoint配發股份及發行新股份所產生的收益，而這令本集團持有所有權權益比例有所減少。
- iii) 視作出售聯營公司的收益指失去對EyePoint的重大影響所產生的收益，乃聯營公司的賬面值與於EyePoint的保留權益的公平值之間的差額。
- (c) 收購按公平值計入其他全面收益的權益工具的收入指收購Alimera股份所產生的收益，乃收購日期市場報價與股份的協定認購價之間的差額。

5. 所得稅開支

本期所得稅開支指計入合約負債的來自台灣市場的再許可收入相關預扣稅。本集團於截至2022年及2021年6月30日止六個月並無產生所得稅開支，原因是概無源自任何所示期間或於該等期間賺取的任何應課稅溢利。

6. 股息

於截至2022年6月30日止六個月，概無派付、宣派或建議任何股息。本公司董事已釐定將不會就截至2022年6月30日止六個月派付任何股息。

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：

	截至6月30日止六個月	
	2022年 (未經審核)	2021年 (未經審核)
虧損		
用於計算每股基本及攤薄虧損的本公司擁有人 應佔期內虧損(人民幣千元)	<u>(192,669)</u>	<u>(69,609)</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><u>627,169,155</u></u>	<u><u>595,869,053</u></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、Coral Incentivization就未行使之受限制股份單位所持有之股份及香港中央證券信託有限公司就未歸屬股份獎勵所持有之股份。

截至2022年及2021年6月30日止六個月的每股攤薄虧損的計算乃假設購股權及受限制股份單位未獲行使、受限制普通股及股份獎勵未歸屬以及認股權證未獲行使，此乃由於假設其獲行使或獲歸屬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90天。

以下為報告期末按賬齡劃分的貿易應收款項分析，其乃按發票日期呈列。

	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)
0至90天	54,286	18,231
91至180天	<u>484</u>	<u>278</u>
	<u><u>54,770</u></u>	<u><u>18,509</u></u>

9. 銀行結餘及現金

	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)
銀行現金	633,685	815,221
定期存款	941,208	970,000
	<u>1,574,893</u>	<u>1,785,221</u>
分析為：		
現金及現金等價物	1,572,293	1,125,221
原到期日為三個月至一年的定期存款	–	640,000
已質押銀行存款	2,600	20,000
	<u>1,574,893</u>	<u>1,785,221</u>

10. 貿易應付款項

本集團購買商品及服務的平均信貸期為30天內。於報告期末按發票日期呈列的本集團貿易應付款項的賬齡分析如下：

	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)
0至30天	7,587	4,407
超過30天	731	–
	<u>8,318</u>	<u>4,407</u>

其他資料

報告期後事件

除所披露者外，2022年6月30日後概無發生任何將導致對本集團造成重大影響的事件。

中期股息

董事會並不建議就截至2022年6月30日止六個月分派中期股息（2021年6月30日：無）。

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。

董事會認為本公司於截至2022年6月30日止六個月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，彼等已於截至2022年6月30日止六個月期間遵守標準守則及書面指引。本集團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（經扣除包銷費用及相關上市開支後）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本公司日期為2020年6月29日的招股章程及本公司日期為2020年9月11日的公告。截至2022年6月30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2021年	截至2022年	截至2022年	未動用資金 預期時間表
			12月31日 未動用 的所得 款項淨額 (百萬港元)	6月30日 已動用 的所得 款項淨額 (百萬港元)	6月30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%	141.78	73.48	124.09	2025年底前
2. 支付OT-401里程碑付款	49.39	3.00%	15.49	33.90	15.49	2022年底前
3. 用於OT-401的商業化	246.96	15.00%	200.69	68.47	178.49	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%	288.70	387.55	174.87	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%	22.47	73.68	22.47	2023年底前
3. 進一步擴充銷售與營銷團隊	164.64	10.00%	118.37	68.47	96.17	2023年底前
用於本公司日期為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%	26.17	164.64	-	-
總計	1,646.41	100.00%	813.67	1,034.83	611.58	

註：由於約整，數據的總和可能不等於總數。

截至2022年6月30日，所有尚未使用的上市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。扣除有關費用及開支後，認購事項的每股股份淨價約每股股份27.92港元。根據股份於2021年1月12日的收市價每股股份29.80港元及總面值為280美元計算，認購股份市值約為834.4百萬港元。

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2022年6月30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 (百萬港元)	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2022年	截至2022年	未動用資金 預期時間表
			12月31日 未動用 的所得 款項淨額 (百萬港元)	6月30日 已動用 的所得 款項淨額 (百萬港元)	6月30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	-	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%	227.84	68.55	205.05	2023年底前
OT-702 (Eylea生物類似藥)	99.66	12.75%	53.90	68.55	31.11	2023年底前
OT-301 (NCX-470®)	50.03	6.40%	50.03	-	50.03	2023年底前
OT-101 (低濃度阿托品)	43.78	5.60%	43.78	-	43.78	2024年底前
OT-1001 (ZERVIATE®)	30.10	3.85%	30.10	-	30.10	2022年底前
OT-202 (TKI)	50.03	6.40%	50.03	-	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%	2.17	195.43	-	-
其他一般公司用途	78.17	10%	78.17	4.11	74.06	2023年底前
總計	781.70	100%	542.69	268.09	513.62	

註：由於約整，數據的總和可能不等於總數。

截至2022年6月30日，所有尚未使用的配售及認購所得款項淨額已存放在本集團維持的銀行賬戶內。

購買、銷售或贖回本公司上市證券

截至2022年6月30日止六個月，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。

審閱未經審核中期業績

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財務報表已經由本集團獨立核數師德勤•關黃陳方會計師行根據香港會計師公會頒佈的香港審閱委聘準則第2410號「實體的獨立核數師進行中期財務資料的審閱」進行審閱。

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。審核委員會已聯同本公司管理層及獨立核數師審閱本公司採納的會計原則及政策，並討論本集團的內部控制及財務申報事宜（包括審閱本集團截至2022年6月30日止六個月的未經審核中期業績）。審核委員會認為本集團截至2022年6月30日止六個月的未經審核中期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。

刊發2022年簡明綜合中期業績及中報

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2022年6月30日止六個月的中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

我們謹此就股東及業務夥伴的持續支持以及僱員的專心致志及辛勞工作，向彼等致以衷心謝意。

釋義及縮寫詞

「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的股份獎勵計劃，有關詳情載於本公司日期為2021年8月11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並於2021年8月31日舉行的本公司股東特別大會上獲股東批准的購股權計劃，有關詳情載於本公司日期為2021年8月11日的通函
「Alimera」	指	Alimera Sciences, Inc.，一家根據美國特拉華州法律組織及存續的生物製藥公司，其普通股股份於納斯達克交易（股份代號：ALIM）
「AMD」	指	老年性黃斑變性，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，但就本公告及僅就地區參考而言，且除非文義另有所指者外，本公告中提述的「中國」不包括香港、中國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
「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

「Coral Incentivization」指	Coral Incentivization Limited，一家於2020年3月31日在英屬處女群島註冊成立的商業有限公司
「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（氟輕鬆玻璃體內植入劑，商品名稱：YUTIQ®），其NDA已於2022年6月獲CDE批准，OT-401已在中國以商品名稱優施瑩®進行商業化
「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
「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
「DME」指	糖尿病黃斑水腫
「EyePoint」指	EyePoint Pharmaceuticals, Inc.，其普通股於納斯達克上市（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
「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
「港元」指	香港法定貨幣港元
「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。匯恩蘭德主要從事開發、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
「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）
「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
「MRCT」	指	國際多中心臨床試驗，按相同試驗設計在不同地區就全球同步新藥開發進行的臨床試驗
「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)
「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
「pre-IND」	指	新藥臨床試驗申請前的階段

「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「報告期」	指	截至2022年6月30日止六個月期間
「RSU」	指	受限制股份單位
「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
「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
「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
「美元」	指	美國法定貨幣美元
「暉致」	指	Viatrix Inc.，是一家根據美國特拉華州法律註冊成立和存續的公司，其普通股股份於納斯達克交易（股票代號：VTRS），營業地址為1000 Mylan Boulevard, Canonsburg, PA 15317，其聯屬公司（其中包括）暉致中國（統稱），如文義有規定，則分別指Viatrix Inc.或其聯屬公司
「暉致中國」	指	暉致醫藥有限公司，暉致的聯屬公司，一間根據中國法律成立的公司，位於中國上海，主要從事藥品的批發、進口及許可

「wAMD」	指	濕性老年黃斑病變
「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，2022年8月26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、Wei LI博士、曹彥凌先生及王雨濛女士，及獨立非執行董事胡定旭先生、黃翼然先生及張振宇先生。