

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。

RainMed

Rainmed Medical Limited

潤邁德醫療有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2297)

截至2022年12月31日止年度之年度業績公告

財務摘要

	截至12月31日止年度		變動
	2022年	2021年	
	人民幣百萬元	人民幣百萬元	
	(百分比除外)	(百分比除外)	
	(經審核)	(經審核)	
收入	83.6	81.2	3.0%
毛利	69.8	69.0	1.2%
毛利率	83.5%	85.0%	
本公司股東之應佔虧損	(1,346.0)	(633.6)	112.4%
經調整非香港財務報告準則之 本公司股東之應佔虧損 ^{附註}	(100.9)	(51.7)	95.2%
	人民幣元	人民幣元	
每股虧損			
— 基本及攤薄	(1.50)	(0.99)	51.5%
經調整非香港財務報告準則每股虧損			
— 基本及攤薄	(0.11)	(0.08)	37.5%

董事會不建議派發截至報告期間的任何末期股息。

附註：截至2022年12月31日止年度，本集團產生虧損人民幣1,346.0百萬元，主要因有關優先股公平值變動人民幣1,210.9百萬元所致。優先股公平值變動，乃是非現金項目。於2022年7月8日本集團股份上市後，優先股已不可撤回地轉換為普通股，此後不會就優先股的公平值變動確認任何進一步虧損或收益。以股份為基礎的付款開支為非現金開支，產生自向多名管理人員及僱員授出的股份獎勵及首次公開發售前購股權計劃，此通常不計入我們行業其他公司採用的類似非香港財務報告準則計量。上市開支為有關上市及全球發售的開支且通常不計入類似非香港財務報告準則計量。消除不會對我們持續經營業績造成影響的若干非現金或其他開支(包括金融負債公平值虧損、以股份為基礎的付款開支及上市開支)的潛在影響後，本集團經調整非香港財務報告準則之本公司權益持有人的應佔虧損為人民幣100.9百萬元。

本公司董事會欣然宣佈，本集團報告期間之經審核綜合業績，連同上年度的比較數據如下：

綜合收益表

	附註	截至12月31日止年度	
		2022年 人民幣千元 (經審核)	2021年 人民幣千元 (經審核)
收益	4	83,604	81,199
銷售成本		(13,780)	(12,167)
毛利		69,824	69,032
研發開支		(44,172)	(26,970)
銷售開支		(66,750)	(70,120)
一般及行政開支		(109,317)	(115,206)
金融資產淨減值損失		(69)	(6)
其他收入	5	5,332	447
其他收益淨額	6	1,898	45
經營虧損		(143,254)	(142,778)
財務收入		3,495	1,811
財務成本		(760)	(3,858)
財務收入／(成本)淨額		2,735	(2,047)
金融負債公平值虧損		(1,210,894)	(493,864)
除所得稅前虧損		(1,351,413)	(638,689)
所得稅抵免	7	5,450	5,043
年內虧損		(1,345,963)	(633,646)
以下人士應佔虧損：			
本公司股東		(1,345,963)	(633,645)
非控股權益		—	(1)
		(1,345,963)	(633,646)
本公司股東應佔年內每股虧損		(1,345,963)	(633,645)
— 每股基本及攤薄虧損(人民幣元)	8	(1.50)	(0.99)

綜合全面收益表

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元 (經審核)	2021年 人民幣千元 (經審核)
年內虧損	(1,345,963)	(633,646)
其他全面(虧損)/收入：		
不會重新分類至損益的項目		
本公司換算產生的匯兌差額	(45,778)	15,182
可重新分類至損益的項目		
本公司附屬公司換算產生的匯兌差額	(2,471)	(113)
年內其他全面(虧損)/收入，扣除稅項	(48,249)	15,069
年內全面虧損總額	<u>(1,394,212)</u>	<u>(618,577)</u>
以下各項應佔全面虧損總額：		
本公司股東	(1,394,212)	(618,576)
非控股權益	—	(1)
	<u>(1,394,212)</u>	<u>(618,577)</u>

綜合資產負債表

	附註	2022年 人民幣千元 (經審核)	2021年 人民幣千元 (經審核)
資產			
非流動資產			
物業、廠房及設備		29,728	28,870
使用權資產		9,014	14,327
無形資產		13,101	244
遞延所得稅資產		24,619	19,163
其他應收款項及應收票據		2,936	1,089
預付款項		7,499	854
		<u>86,897</u>	<u>64,547</u>
流動資產			
存貨		7,606	9,908
應收票據	9	3,531	—
貿易及其他應收款項	10	6,534	379
預付款項		6,803	6,218
按公平值計入損益的金融資產		132,645	—
三個月以上到期的銀行存款		355,196	—
現金及現金等價物		91,118	559,140
		<u>603,433</u>	<u>575,645</u>
資產總值		<u><u>690,330</u></u>	<u><u>640,192</u></u>
權益／(虧損)			
股本及溢價		2,786,929	1
可轉換優先股		—	13,000
累計虧損		(2,219,557)	(873,594)
其他儲備		51,264	86,109
		<u>618,636</u>	<u>(774,484)</u>
本公司股東應佔權益／(虧損)		<u><u>618,636</u></u>	<u><u>(774,484)</u></u>
權益／(虧損)總額		<u><u>618,636</u></u>	<u><u>(774,484)</u></u>

	附註	2022年 人民幣千元 (經審核)	2021年 人民幣千元 (經審核)
負債			
非流動負債			
按公平值計入損益的金融負債		—	1,361,749
租賃負債		3,575	8,860
		<u>3,575</u>	<u>8,860</u>
		3,575	1,370,609
		<u>3,575</u>	<u>1,370,609</u>
流動負債			
借款		18,000	—
貿易及其他應付款項	12	39,229	29,518
合約負債		3,487	6,730
租賃負債		7,403	7,819
		<u>68,119</u>	<u>44,067</u>
		68,119	44,067
		<u>68,119</u>	<u>44,067</u>
負債總額		71,694	1,414,676
		<u>71,694</u>	<u>1,414,676</u>
權益及負債總額		690,330	640,192
		<u>690,330</u>	<u>640,192</u>
流動資產淨值		535,314	531,578
		<u>535,314</u>	<u>531,578</u>

綜合財務報表附註：

截至2022年12月31日止年度

1. 一般資料

潤邁德醫療有限公司(「本公司」)於2021年4月9日在開曼群島根據開曼群島法律第22章公司法註冊成立為有限公司。其註冊辦事處地址為Campbells Corporate Services Limited, Floor 4, Willow House, Cricket Square, Grand Cayman KY1-9010, Cayman Islands。

本公司為一家投資控股公司。本公司及其附屬公司(統稱「本集團」)主要在中華人民共和國(「中國」)、歐洲及其他地區從事基於冠狀動脈造影的血流儲備分數(「caFFR」)系統及基於冠狀動脈造影的微血管阻力指數(「caIMR」)系統相關醫療器械的研究及開發(「研發」)、製造及商業化(「上市業務」)。

本公司股份已於2022年7月8日在聯交所主板(「主板」)上市。

除另有說明者，該等年度綜合財務資料以人民幣呈列，並已於2023年3月30日獲准刊發。

根據為準備本公司股份於主板上市而已於2021年6月24日完成的重組(「重組」)，本公司成為組成本集團其他公司的控股公司。

2. 編製基準

本集團的綜合財務報表根據香港會計師公會頒佈的香港財務報告準則(「香港財務報告準則」)及香港《公司條例》(第622章)的規定編製。

綜合財務報表根據歷史成本法編製，並通過對按公平值計入損益的金融資產及金融負債重新估值進行修改。

編製符合香港財務報告準則的綜合財務報表需要使用若干重大會計估計。管理層亦須於應用本集團會計政策時作出判斷。

本集團的綜合財務報表按持續經營基準編製。本集團正處於發展階段，自註冊成立以來一直出現運營虧損。儘管本集團錄得經營現金流出淨額，但本集團通過全球發售發行股份從籌資活動產生正營運資金。

於2022年12月31日，本集團的現金及現金等價物總額為人民幣91,118,000元，而到期日為三個月以上的銀行存款為人民幣355,196,000元。董事認為，本集團有足夠的現金用於未來十二個月的日常運營。因此，本公司董事認為，按持續經營基準編製綜合財務報表屬適當。

3. 會計政策

(a) 本集團採納的新準則、準則修訂和詮釋

以下新準則、現有準則修訂和詮釋與本集團於2022年1月1日開始的年度報告期間相關且強制生效：

		於以下日期或之後 開始的年度期間生效
香港會計準則(「香港會計準則」) 第16號(修訂本)	物業、廠房及設備—擬定用途前 的所得款項	2022年1月1日
會計指引第5號(經修訂)	經修訂會計指引第5號共同控制 合併的合併會計法	2022年1月1日
香港會計準則第37號(修訂本)	虧損性合約—履行合約的成本	2022年1月1日
香港財務報告準則第3號(修訂本)	概念框架的提述	2022年1月1日
年度改進	香港財務報告準則2018年至2020年 週期的年度改進	2022年1月1日

本集團採納新準則、現有準則修訂和改進並無對本集團之業績及財務狀況構成任何重大影響。

以下與本集團相關的新準則、現有準則修訂和詮釋已頒佈但於2022年1月1日開始的年度報告期間尚未生效，亦未經本集團提早採納：

		於以下日期或之後 開始之年度期間生效
香港會計準則第1號(修訂本)	將負債分類為流動或非流動	2023年1月1日
香港會計準則第1號及香港財務 報告準則實務報告第2號(修訂本)	會計政策披露	2023年1月1日
香港會計準則第8號(修訂本)	會計估計定義	2023年1月1日
香港會計準則第12號(修訂本)	與單一交易產生的資產及負債相關的 遞延稅項	2023年1月1日
香港財務報告準則第17號	保險合約	2023年1月1日
香港財務報告準則第4號(修訂本)	擴大暫時豁免應用香港財務報告準則 第9號	2023年1月1日
香港財務報告準則第17號(修訂本)	香港財務報告準則第17號(修訂本)	2023年1月1日
香港詮釋第5號(2020年)	香港詮釋第5號(2020年)財務報表之 呈列—借款者對包含按要求 償還條款之定期貸款之分類	2024年1月1日
香港會計準則第16號(修訂本)	售後租回的租賃負債	2024年1月1日
香港財務報告準則第10號及 香港會計準則第28號(修訂本)	投資者與其聯營公司或合營企業之間的 資產出售或投入	待定

管理層正在評估上述新準則及準則修訂的影響，並認為該等新準則及準則修訂將不會導致本集團現有會計政策及本集團綜合財務報表的呈列發生任何重大變動。

4. 分部及收益資料

(a) 分部及主要活動說明

本集團從事與caFFR系統及caIMR系統相關的醫療器械的研發、製造及商業化。就管理而言，本集團並無按產品劃分業務單位，且僅擁有一個可呈報經營分部。管理層監察本集團經營分部的整體經營業績，以就資源分配及績效評估作出決定。

(b) 各類別的收益金額如下：

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
收益確認時間		
在某個時間點：		
— 產品銷售	82,634	80,244
在一段期間內：		
— 安裝及培訓服務	970	955
	<u>83,604</u>	<u>81,199</u>

(c) 下表列示與上述收益相關的合約負債的分析：

	於12月31日	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
合約負債：		
貨品銷售的代價	1,723	5,342
安裝及培訓服務的代價	1,764	1,388
	<u>3,487</u>	<u>6,730</u>

本集團合約負債主要來自客戶預付款項，而相關產品或服務尚未交付或提供。

(d) 就合約負債確認的收益

下表列示本報告期間就結轉合約負債確認的收益金額。

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
年初計入合約負債結餘的已確認收益：		
— 貨品銷售	3,125	16,314
— 安裝及培訓服務	533	32
	<u>3,658</u>	<u>16,346</u>

(e) 地區資料

按地理位置(按交付目的地釐定)劃分的客戶收益如下：

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元 收益	2021年 人民幣千元 收益
中國	82,437	80,757
其他	1,167	442
	<u>83,604</u>	<u>81,199</u>

於2022年及2021年12月31日，本集團所有非流動資產均位於中國。

(f) 主要客戶資料

截至2022年及2021年12月31日止年度，對本集團總收益作出10%以上貢獻的主要客戶載列如下：

	截至12月31日止年度	
	2022年	2021年
客戶A	12.89%	*
客戶B	11.54%	*
客戶C	*	14.37%
總計	<u>24.43%</u>	<u>14.37%</u>

* 該客戶於相關年度對總收益的貢獻低於10%。

(g) 尚未履行的表現責任

根據香港財務報告準則第15號的可行權宜方法項下所批准者，本集團並無披露有關餘下表現責任的資料，此乃由於彼等原本預計的時長為少於一年。

5. 其他收入

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
與成本有關的政府補助	<u>5,332</u>	<u>447</u>

與成本有關的政府補助乃按配合擬補償開支所需年度在損益中確認。

6. 其他收益淨額

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
外匯收益淨額	2,017	74
出售物業、廠房及設備的虧損	(15)	(44)
按公平值計入損益的金融資產公平值變動	1	37
其他	(105)	(22)
	<u>1,898</u>	<u>45</u>

7. 所得稅抵免

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
所得稅	(6)	—
遞延所得稅	5,456	5,043
	<u>5,450</u>	<u>5,043</u>

本集團的主要適用稅項及稅率載列如下：

(a) 開曼群島及英屬維爾京群島

本公司於開曼群島註冊成立為一家獲豁免公司，無須於開曼群島繳納稅項。本集團於英屬維爾京群島註冊成立的附屬公司亦為一家獲豁免公司，無須於英屬維爾京群島繳納稅項。

(b) 香港

在香港註冊成立的附屬公司須按16.5%的稅率繳納香港利得稅。由於本集團截至2022年及2021年12月31日止年度在香港並無產生估計應課稅溢利，故未計提香港利得稅撥備。

(c) 中國內地

根據《中華人民共和國企業所得稅法》(「**企業所得稅法**」)及企業所得稅法實施條例，各類企業的企業所得稅統一為25%，自2008年1月1日起生效。

本集團在中國的主要營運附屬公司蘇州潤邁德於2021年12月獲批成為高新技術企業，自2021年1月1日起為期三年。蘇州潤邁德就截至2022年及2021年12月31日止年度的估計應課稅溢利享受15%的所得稅優惠稅率。

根據中國國家稅務總局頒佈自2021年起生效的相關法律法規，從事研發活動的企業在釐定當年應課稅溢利時可申報將所產生的合資格研發開支的200%列作可扣稅開支。

(d) 本集團除所得稅前虧損的稅項不同於按適用於綜合實體虧損的法定稅率計算的理論金額，如下文所示：

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
除所得稅前虧損	<u>1,351,413</u>	<u>638,689</u>
按15%稅率計算的稅項	202,712	148,080
稅務影響：		
不同稅率的影響	(3,849)	(5,510)
適用稅率的變動	—	(5,459)
不可扣稅開支	(184,397)	(134,236)
研發及其他開支的額外扣減	5,858	4,026
未確認為遞延稅項資產的稅項虧損	(14,874)	(1,835)
未確認為遞延稅項資產的暫時差額	—	(23)
	<u>5,450</u>	<u>5,043</u>
所得稅抵免	<u>5,450</u>	<u>5,043</u>

8. 每股虧損

(a) 每股基本虧損

每股基本虧損乃按本公司股東應佔本集團虧損除以截至2022年及2021年12月31日止年度已發行普通股加權平均數計算得出。

計算截至2022年及2021年12月31日止年度已發行普通股加權平均數時：

- 1) 重組期間向股東(於2021年1月1日為蘇州潤心醫療科技有限公司(「蘇州潤心」)當時股東)發行的股份已經追溯調整，猶如該等股份自2021年1月1日起已發行；
- 2) 於公開發售前透過資本化發行向現有股東發行的股份已經追溯調整，猶如該等股份自2021年1月1日起已發行。

每股基本虧損乃按本公司股東應佔虧損除以已發行普通股加權平均數計算得出。

	截至12月31日止年度	
	2022年	2021年
本公司股東應佔虧損(人民幣千元)	(1,345,963)	(633,645)
已發行普通股加權平均數(千股)(i)及(ii)及(iii)	<u>898,232</u>	<u>643,289</u>
每股基本虧損(人民幣元/股)	<u>(1.50)</u>	<u>(0.99)</u>

- (i) 就計算每股虧損而言，1,527,460股A輪優先股視為普通股處理，乃由於該等股份在權益中確認，並且相較普通股並無股息優先權。
- (ii) 上述1,527,460股A輪優先股及在重組期間向蘇州潤心當時股東發行的9,595,040股普通股已進行追溯調整，猶如該等股份自2021年1月1日起已發行。
- (iii) 截至2022年及2021年12月31日止年度，用以計算每股基本虧損的普通股的加權平均數已就資本化發行進行追溯調整。
- (iv) 緊接上市完成前，所有可轉換優先股轉換為普通股。初始確認為按公平值計入損益的金融負債的優先股通過轉換及資本化發行的普通股加權平均數按轉換時間計算。

(b) 每股攤薄虧損

本集團擁有整個截至2022年及2021年12月31日止年度與首次公開發售前購股權計劃潛在攤薄股份。截至2022年及2021年12月31日止年度，若計及潛在普通股會導致反攤薄，則在計算每股攤薄虧損時不考慮潛在普通股。因此，截至2022年及2021年12月31日止年度的每股攤薄虧損與每股基本虧損相同。

9. 應收票據

	於12月31日	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
銀行承兌票據	<u>3,531</u>	<u>—</u>

於2022年12月31日，概無票據背書予供應商或貼現予銀行。

10. 貿易及其他應收款項

	於12月31日	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
貿易應收款項(a)	148	—
其他應收款項(b)	9,322	1,468
減：非即期部分	<u>(2,936)</u>	<u>(1,089)</u>
貿易及其他應收款項淨額	<u>6,534</u>	<u>379</u>

貿易及其他應收款項的賬面值以人民幣計值。

(a) 貿易應收款項

	於12月31日	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
貿易應收款項	148	—
減：減值撥備	—	—
	<hr/>	<hr/>
貿易應收款項淨額	148	—
	<hr/> <hr/>	<hr/> <hr/>

於年內，貿易應收款項信貸期一般介乎60日至180日。貿易應收款項按發票日期之賬齡分析如下：

	於12月31日	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
30日內	43	—
91日至180日	105	—
	<hr/>	<hr/>
	148	—
	<hr/> <hr/>	<hr/> <hr/>

(b) 其他應收款項

	於12月31日	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
僱員貸款	4,000	—
按金	3,222	1,412
應收一名關聯方款項	2,000	—
可收回增值稅	108	—
其他	75	70
	<hr/>	<hr/>
	9,405	1,482
	<hr/>	<hr/>
減：減值撥備	(83)	(14)
	<hr/>	<hr/>
其他應收款項淨額	9,322	1,468
	<hr/>	<hr/>
減：非即期部分	(2,936)	(1,089)
	<hr/>	<hr/>
	6,386	379
	<hr/> <hr/>	<hr/> <hr/>

於報告日期的最高信貸風險為上述各類別應收款項的賬面值。

本集團的其他應收款項的賬面值與其公平值相若。

11. 股息

截至2022年12月31日止年度，本公司或本集團現時旗下公司概無派付或宣派股息(2021年：無)。

12. 貿易及其他應付款項

	於12月31日	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
貿易應付款項	1,131	963
應付員工薪金及福利	24,190	13,586
其他應付稅項	6,271	3,530
應計上市開支	—	8,513
應付設備及無形資產款項	444	163
應付服務供應商款項	3,231	865
應付一名關聯方款項	—	10
其他應計開支	3,962	1,888
	<u>39,229</u>	<u>29,518</u>

貿易應付款項基於發票日期的賬齡分析如下：

	於12月31日	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
1年內	<u>1,131</u>	<u>963</u>

本集團的貿易及其他應付款項以下列貨幣計值：

	於12月31日	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
— 人民幣	22,861	22,887
— 港元	16,368	—
— 美元	—	6,631
	<u>39,229</u>	<u>29,518</u>

管理層討論及分析

I. 業務回顧

我們於2014年成立，致力成為全球領先的血管介入手術機器人公司，目前專注於基於冠狀動脈造影的血流儲備分數系統（「**caFFR系統**」）及基於冠狀動脈造影的微血管阻力指數系統（「**caIMR系統**」）的設計、開發及商業化。我們的核心產品（即caFFR系統及caIMR系統）是創新的醫療器械，用於評估冠狀動脈狹窄和微血管功能障礙（CAD的相關起因）引起的心肌缺血的嚴重程度，其設計旨在替代壓力導絲的使用，大幅減少技術誤差和操作時間，從而改善生理評估。這兩個系統目前均單獨用於CAD的精準診斷。由於FFR測量動脈的宏觀循環（佔所有動脈5%），而IMR則測量動脈的微觀循環（佔所有動脈95%），因此聯合使用IMR和FFR可為CAD患者的冠狀動脈血液流通狀況提供全面評估。該兩個系統有望成為我們未來血管介入手術機器人的核心及關鍵模塊。

我們的caFFR系統已同時獲得歐洲CE認證及國家藥監局批准。其並於2022年成功在澳洲聯邦（「**澳洲**」）註冊，並獲政府藥物管理局（「**TGA**」）批准。我們的caFFR系統有超過95%的高準確率及需時少於五分鐘的便捷操作流程，已成為國內領先的FFR測量產品，並正與國際領先的醫療器械公司激烈競爭中國FFR測量市場的國內領先地位。我們計劃將caFFR系統的適應症從目前範圍（即涵蓋穩定型心絞痛、不穩定型心絞痛和心肌梗死急性期後的患者）進一步涵蓋急性STEMI、急性NSTEMI和HFpEF的患者。此外，我們亦正在開發caIMR系統，該系統乃全球唯一一個已完成確證性臨床試驗的微創IMR測量產品，並有望於2023年內成為全球首個獲准進行商業化的微創IMR系統。目前，我們預計於2023年第二季度取得國家藥監局對我們的caIMR系統進行商業化的批准。於2022年12月，我們的caFFR系統及caIMR系統被納入《中國計算冠狀動脈生理學檢測技術專家共識》（「**專家共識**」）。該專家共識填補了我國在冠心病介入治療中計算生理學指標的臨床應用缺乏指導規範的空白，為其規範應用和拓展應用範圍提供依據。基於我們的caFFR系統及caIMR系統，我們的目標是在2024年前推出我們的血管介入手術機器人，這是一個一站式混合程序，通過連接及整合所有臨床應用領域進行診斷和治療，將PCI全流程自動化。

商業化

2022年，我們持續拓展已上市自研產品caFFR系統的市場渠道並取得了穩定且亮眼的成績，強化了公司在FFR領域的競爭優勢。我們的收益由截至2021年12月31日止年度的人民幣81.2百萬元增加至截至2022年12月31日止年度的人民幣83.6百萬元，同比增長約3.0%，全部為caFFR系統帶來的業績貢獻。

我們在核心產品caFFR系統的商業化方面擁有良好往績記錄，已在中國建立起全面的商業化網絡。我們與KOL(例如醫生葛均波博士和霍勇博士)及醫學協會積極合作，作為學術推廣及營銷戰略的一部分。我們高效且經驗豐富的銷售團隊已建立廣泛的分銷網絡，截至2022年12月31日，我們已建立由151名國內分銷商組成的龐大分銷網絡，該等分銷商經我們授權已覆蓋中國22個省、四個自治區及四個直轄市的1,000多家醫院。憑藉我們有效而廣泛的銷售及營銷活動，截至2022年12月31日，我們累計向超過400家醫院銷售並安裝caFFR系統，在中國已有超過1,100家醫院使用過我們的caFFR系統，我們也已完成中國超過500家醫院的採購審批程序。我們已在30個省和地區就caFFR系統專有耗材獲得患者自費價格人民幣10,200元至人民幣12,000元，其中21個省和地區(例如上海、廣東、重慶、河南等)亦將我們的caFFR系統專有耗材納入醫療保險報銷清單。

研發

我們的研發團隊開發專注於介入精準診療領域的創新產品。我們擁有一支敬業的內部研發團隊，成員超過100人，主要位於中國江蘇省蘇州市。該研發團隊佔我們總僱員人數約三分之一，並由本公司的首席技術官劉廣志先生領導，他在醫療器械開發方面擁有超過九年經驗以及在軟件和算法開發方面擁有超過16年的經驗且管理經驗豐富。

我們的四個研發平台包括醫學影像算法及應用研發平台、流體動力學模擬計算平台、高性能器械研發平台及介入耗材研發平台。該等平台堅持內部開發和創新，捕捉市場需求，並積極探索我們產品的各種臨床應用，以便及時提升我們的產品和在研產品，從而迎合市場需求。我們的平台技術相輔相成，為研發工作創造協同效應。

截至2022年12月31日，我們擁有(i)102項獲批專利(包括98項在中國獲批、一項在美國獲批及三項在日本獲批)；(ii)178項申請中的專利(包括中國129項及海外49項)；(iii)23項尚在指定期內的PCT專利申請；(iv)269項註冊商標；及(v)13項註冊軟件著作權。

製造

我們不斷擴充的產能很好地支撐了我們的商業化開拓。截至2022年12月31日，我們有兩處生產場地位於中國江蘇省蘇州市，包括一項總建築面積為5,143平方米的運營中主要生產場地及另一項總建築面積為1,019平方米的輔助生產場地。我們的生產設施皆符合中國醫療器械的GMP。若我們的兩項設施全面投入運作，預計每年將能夠生產11,375件控制台以及1,130,765件壓力傳感器（一次性耗材）。控制台和一次性壓力傳感器可用於組裝我們的caFFR系統和caIMR系統。

產品及管線

產品及在研產品 ⁽²⁾	適應症	類型	階段				下一個里程碑	預期推出市場時間
			臨床前	臨床	註冊	獲批		
數字化功能 診斷模塊 血管介入治療手術機器人	caFFR系統 (包括FlashAngio caFFR系統及 FlashPressure caFFR壓力傳感器)	冠狀動脈疾病	III	中國	國家藥監局批准		不適用	已推出
			III	中國	拓展適應症的註冊後臨床試驗 ⁽¹⁾		提交註冊 (2025年)	2026年
			IIa	歐洲	CE認證：豁免進行 臨床試驗		不適用	已推出
			II	日本、 韓國			啟動臨床試驗 (2023年第三季度)	2025年
			II	美國			啟動臨床試驗 (2023年第三季度)	2026年
	caIMR系統 (包括FlashAngio caIMR系統及 FlashPressure caIMR壓力傳感器)	冠狀動脈疾病	III	中國			監管批准 (2023年第二季度)	2023年第二季度
			III	中國	拓展適應症的註冊後臨床試驗 ⁽³⁾		啟動臨床試驗 (2023年第四季度)	2026年
			IIa	歐洲 ⁽²⁾	CE認證：豁免進行 臨床試驗		註冊申請受理中	2023年第三季度
			II	日本、 韓國			啟動臨床試驗 (2023年第三季度)	2025年
			II	美國			啟動臨床試驗 (2023年第三季度)	2026年
自動化 介入模塊	智能血管造影 注射系統	血管疾病	III		國家藥監局批准： 豁免進行臨床試驗		提交註冊 (2023年第三季度)	2024年
	Flash Robot 血管介入導航手術系統	冠狀動脈疾病	III				啟動臨床試驗 (2023年第三季度)	2024年
		外周血管疾病	III				啟動臨床試驗 (2024年第三季度)	2027年
		神經血管疾病	III				啟動臨床試驗 (2024年第三季度)	2027年
	Flash RDN系統	高血壓	III				啟動臨床試驗 (2023年第三季度)	2026年

★ 核心產品

▲ 此款器械根據國家藥監局頒佈的《免於臨床評價醫療器械目錄》將豁免進行臨床試驗。

附註：

- (1) caFFR系統拓展適應症包括急性STEMI、急性NSTEMI及HFpEF。
- (2) 我們的全部產品及在研產品均擁有全球商業化權利。
- (3) caIMR系統拓展適應症包括緊隨靶血管血運重建手術成功後的STEMI。

caFFR系統

我們的caFFR系統是一種基於CAG圖像的冠脈缺血嚴重程度的微創生理評估系統，乃基於監測心動週期各階段的實時主動脈壓力，評估穩定型心絞痛、不穩定型心絞痛和急性心肌梗死(心肌梗死後至少七天)患者的各種生理學參數。根據國家藥監局的分類標準，我們的caFFR系統屬於第三類醫療器械。

我們於2018年3月開始進行caFFR系統的確證性臨床試驗，並於2019年5月完成該試驗。我們於2019年9月獲得歐洲聯盟的CE認證，並於2019年10月開始在海外市場(如捷克共和國、法國及奧地利)商業化caFFR系統。此外，我們於2019年12月從國家藥監局取得第三類醫療器械的註冊證書，並於2020年1月開始在中國商業化caFFR系統。於2022年，我們的caFFR系統成功在澳洲註冊，並獲TGA批准。我們一直持續進行caFFR系統的研發。我們於2020年8月在中國開展了註冊後臨床試驗，擴展caFFR系統適應症的當前範圍而納入急性STEMI、急性NSTEMI及HFpEF患者。

caIMR系統

我們目前正在開發我們的caIMR系統，該系統乃全球唯一一個已完成確證性臨床試驗的微創IMR測量產品，並有望於2023年內成為全球首個獲准進行商業化的微創IMR系統。根據國家藥監局的分類標準，我們的caIMR系統屬於第三類醫療器械。截至2022年12月31日，我們就caIMR系統持有四項重要專利和三項重要專利申請。於2022年3月，我們在中國完成我們的caIMR系統的確證性臨床試驗，116名人類受試者入組。隨後，我們於2022年4月向國家藥監局提交caIMR系統的確證性臨床試驗結果以取得監管批准。於2022年5月，葛均波博士(中國醫師協會心血管分會會長及復旦大學附屬中山醫院心內科主任)於全球有關心血管介入的最高學術會議——歐洲經皮心血管介入協會上發佈caIMR系統的確證性臨床研究結果。相對導絲為本的IMR，caIMR系統的診斷性能顯示，診斷準確性、敏感度及特異性分別為93.8%、95.1%及93.1%。目前，我們預計於2023年第二季度取得國家藥監局對我們的caIMR系統進行商業化的批准。

Flash Robot血管介入導航手術系統

Flash Robot血管介入導航手術系統是我們專有的機器人輔助平台，設計用於導航及手術。我們計劃提供可用於未來同時執行診斷和治療的「一站式混合程序」。機器人輔助手術能夠精確測量解剖結構和設備定位，並為醫生提供輻射保護。我們的Flash Robot血管介入導航手術系統由一個機械臂和一個控制單元(包括控制台及手術影像導航系統)組成，使醫生精確引導導管穿過患者的血管，進一步進行手術。截至2022年12月31日，Flash Robot血管介入導航手術系統處於設計階段。於2022年2月，Flash Robot血管介入導航手術系統進入動物實驗階段，並成功通過首個動物樣品實驗。

我們無法保證我們的核心產品caFFR系統的未來前景，我們可能無法成功開發及／或營銷我們的其他核心產品、caIMR系統或任何其他候選產品。

展望及前景

在過去的一年中，儘管市場充滿變數，區域性疫情不斷爆發以及需遵守嚴格的防疫措施，我們的團隊及全體員工在波動的環境中仍然砥礪前行，積極採取行動以維持運營及持續深入拓展我們的業務。展望2023年，我們對中國大陸和香港的前景仍然樂觀。對於近期中國大陸放寬疫情防控政策，縱然面對初期的挑戰，各方持份者均表示支持。

II. 財務回顧

收入

自我們的caFFR系統(包括一個控制台(FlashAngio caFFR系統)及其專有耗材(FlashPressure caFFR壓力傳感器))商業化以來，我們絕大部分收益均來自其銷售。我們於截至2022年及2021年12月31日止年度通過我們的分銷商銷售絕大多數產品。我們與分銷商的合約除交付產品外，包括安裝我們的設備和培訓服務的部分。我們於交付後確認產品銷售收益及於完成安裝和培訓服務後確認相關服務收益。下表載列於所示年度我們按性質劃分的收益明細：

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
產品銷售		
— FlashAngio caFFR系統銷售	14,239	23,335
— FlashPressure caFFR壓力傳感器銷售	68,395	56,909
安裝及培訓服務	970	955
總計	<u>83,604</u>	<u>81,199</u>

毛利及毛利率

我們的毛利由截至2021年12月31日止年度的人民幣69.0百萬元增加約1.2%至截至2022年12月31日止年度的人民幣69.8百萬元，主要由於我們的caFFR系統銷售增加。我們的毛利率維持相對穩定，於截至2022年12月31日止年度為83.5%及2021年同期為85.0%。

研發開支

於報告期間，我們的研發開支主要包括(i)僱員福利開支(包括我們研發團隊的薪金、獎金及附加福利)；(ii)研發活動所用的原材料成本；(iii)專業服務開支(主要指(a)知識產權產生的有關開支，如專利申請費用及專利維護費用，及(b)我們的產品註冊申請產生的有關開支)；(iv)臨床試驗及測試開支(包括(a)就研發活動向合約研究組織、醫院、現場管理機構及其他服務供應商付款，及(b)我們產品的測試開支)；(v)與向研發團隊若干成員授出的首次公開發售前購股權計劃有關的以股份為基礎的付款開支；及(vi)折舊及攤銷開支。下表載列於所示年度我們的研發開支明細：

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
僱員福利開支	25,371	15,477
原材料成本	5,174	4,672
專業服務開支	4,772	1,229
臨床試驗及測試開支	2,019	2,607
以股份為基礎的付款開支	2,325	128
折舊及攤銷開支	2,225	1,306
其他開支	2,286	1,551
總計	44,172	26,970

我們的研發開支由截至2021年12月31日止年度的人民幣27.0百萬元大幅增加至截至2022年12月31日止年度的人民幣44.2百萬元，同比增加約63.8%。該增加主要由於(i)加薪及我們的研發僱員人手增加，導致僱員福利開支增加人民幣9.9百萬元；(ii)專業服務開支增加人民幣3.5百萬元；及(iii)我們於2022年向研發團隊若干成員授出的首次公開發售前購股權計劃導致以股份為基礎的付款開支增加人民幣2.2百萬元。

銷售開支

於報告期間，我們的銷售開支主要包括(i)僱員福利開支(包括銷售及營銷團隊的薪金、獎金及附加福利)；(ii)營銷開發開支(主要包括與我們的銷售及營銷活動有關的開支，例如研討會成本、差旅開支、展覽開支及支付予第三方研究機構進行市場研究的開支)；(iii)與向銷售團隊若干成員授出的股份獎勵及首次公開發售前購股權計劃有關的以股份為基礎的付款開支；及(iv)折舊及攤銷開支。下表載列於所示年度的銷售開支明細：

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
僱員福利開支	35,370	26,450
營銷開發開支	22,860	15,932
以股份為基礎的付款開支	3,592	25,441
折舊及攤銷開支	3,017	1,131
其他開支	1,911	1,166
總計	66,750	70,120

我們的銷售開支由截至2021年12月31日止年度的人民幣70.1百萬元減少至截至2022年12月31日止年度的人民幣66.8百萬元，較2021年同期下降約4.8%。該下降主要由於我們於2021年向銷售團隊若干成員授出的股份獎勵導致一次性以股份為基礎的付款開支減少人民幣21.8百萬元。該減少被開支因增聘銷售及營銷僱員人手以支持我們增多的銷售及營銷活動而增加所部分抵銷。

一般行政開支

於報告期間，我們的一般及行政開支主要包括(i)僱員福利開支(包括行政團隊的薪金、獎金及附加福利)；(ii)上市開支；(iii)折舊及攤銷開支；(iv)與向一般管理團隊若干成員授出的股份獎勵有關的以股份為基礎的付款開支；及(v)專業服務開支(主要與企業法律服務有關)。下表載列於所示期間的一般及行政開支明細：

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
僱員福利開支	51,769	20,638
上市開支	20,756	20,926
折舊及攤銷開支	9,166	7,596
專業服務開支	6,681	18,238
以股份為基礎的付款開支	7,039	41,574
差旅開支	309	501
其他開支 ^{附註}	13,597	5,733
總計	109,317	115,206

附註：主要包括辦公室開支、招待開支、差旅開支及物業管理費。

我們的一般及行政開支由截至2021年12月31日止年度的人民幣115.2百萬元減少至截至2022年12月31日止年度的人民幣109.3百萬元，同比下降約5.1%。該下降主要由於我們於2021年向一般管理團隊若干成員授出的股份獎勵導致一次性以股份為基礎的付款開支減少人民幣34.5百萬元；該影響被僱員福利開支主要因我們的行政僱員人手增加而增加人民幣31.1百萬元部分抵銷。

其他收入

我們的其他收入由截至2021年12月31日止年度的人民幣0.4百萬元增加至截至2022年12月31日止年度的人民幣5.3百萬元，主要由於與成本有關的政府補助增加，因為我們於2022年收到一次性政府補助。

所得稅抵免

我們的所得稅抵免由截至2021年12月31日止年度的人民幣5.0百萬元增加至截至2022年12月31日止年度的人民幣5.5百萬元，主要由於確認遞延所得稅資產，主要原因為2022年確認的除所得稅前虧損增加。

金融負債的公平值虧損

我們的金融負債公平值虧損指與我們的Angel-1輪、Angel-2輪、A+輪、B輪、C-1輪、C-2輪及D輪優先股(統稱為「可贖回優先股」)有關的優先股公平值變動。初始確認後，我們可贖回優先股的公平值變動在綜合收益表內確認。我們的公平值虧損由截至2021年12月31日止年度的人民幣493.9百萬元大幅增加至截至2022年12月31日止年度的人民幣1,210.9百萬元，主要由於隨著2022年本集團的估值上升，我們的可贖回優先股的公平值相應增加。於2022年7月8日上市後，可贖回優先股已不可撤回地轉換為普通股，此後不會就可贖回優先股的公平值變動確認任何進一步虧損或收益。

年內虧損

基於上文所述的因素，我們於截至2022年12月31日止年度錄得虧損人民幣1,346.0百萬元，而於截至2021年12月31日止年度則為虧損人民幣633.6百萬元。

流動資金及財務資源

我們現金的主要用途是為我們在研產品的開發、我們的臨床試驗、我們就購買廠房及設備的付款、行政開支、銷售開支及其他經常性開支提供資金。

截至2022年12月31日止年度，我們的經營活動所用現金淨額為人民幣111.2百萬元，主要由於我們於報告期間產生大量研發開支、行政開支及銷售開支。我們的經營現金流量將繼續受我們研發開支等業務開支所影響。於報告期間，我們主要依靠股東出資及股本融資作為流動資金的主要來源。我們的管理層密切監控現金及現金結餘的使用，並努力為我們的業務維持穩健的流動資金。展望未來，我們認為我們的流動資金需求將通過全球發售所得款項淨額、我們的手頭現金及現金等價物及我們的營運所產生的現金得以滿足。

截至2022年12月31日止年度，我們的投資活動所用現金淨額為人民幣515.7百萬元，主要歸因於購買物業、廠房及設備項目、無形資產付款、購買金融資產及購買短期銀行存款分別為人民幣17.1百萬元、人民幣12.7百萬元、人民幣130.4百萬元及人民幣355.2百萬元。

截至2022年12月31日止年度，我們的融資活動所產生現金淨額為人民幣120.7百萬元，主要歸因於全球發售及配售、銀行貸款分別為人民幣127.0百萬元及人民幣18.0百萬元，該影響被租賃付款人民幣6.6百萬元及上市開支的付款人民幣17.5百萬元所部分抵銷。

於2022年12月31日，我們的現金及現金等價物為人民幣91.1百萬元，較於2021年12月31日的人民幣559.1百萬元減少人民幣468.0百萬元。我們的流動資產淨值由於2021年12月31日的人民幣531.6百萬元增加至於2022年12月31日的人民幣535.3百萬元。

債務

於2022年12月31日，我們未償還借款結餘為人民幣18.0百萬元。我們未動用的銀行融資為人民幣191.0百萬元。

我們的租賃負債由2021年12月31日的人民幣16.7百萬元減少至2022年12月31日的人民幣11.0百萬元，主要歸因於租賃付款。

資本承擔

於2022年12月31日，我們有已訂約但尚未撥備的資本承擔人民幣11.3百萬元，與為本集團的生產廠房購買建築施工及裝修服務及設備有關。

資產抵押

於2022年12月31日，本集團並無資產抵押（於2021年12月31日：無）。

或然負債

於2022年12月31日，我們概無任何重大或然負債（於2021年12月31日：無）。

重大投資、重大收購及出售事項

於報告期間，我們並無持有任何重大投資、且無進行任何重大收購及出售附屬公司。

外匯風險

我們面臨主要因以美元計值的銀行現金所產生的外幣風險。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，並將於有需要時在日後考慮合適的對沖措施。

主要財務比率

下表載列於所示日期的主要財務比率：

	於12月31日	
	2022年	2021年
速動比率 ⁽¹⁾	8.7	12.8
資產負債比率 ⁽²⁾	無意義	無意義

附註：

- (1) 速動比率的計算方法是將特定日期的流動資產減去存貨除以該日期的流動負債。
- (2) 資產負債比率的計算方法是使用計息銀行及其他借款減現金及現金等價物除以總權益再乘以100%。由於我們的計息銀行及其他借款減現金及現金等價物為負值，因此資產負債比率並無意義。

重大投資或資本資產之未來計劃

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。本集團將於其產品管線內繼續推動產品開發。本集團將通過自身發展、合併及／或收購等方式繼續發展壯大。我們將採用多種融資渠道來支持資本開支，包括但不限於內部資金及銀行貸款。目前，本集團銀行授信額度充足。

人力資源

於2022年12月31日，本集團僱用435名全職僱員，彼等全部均駐於中國。於報告期間，本集團的總僱員福利開支(包括(i)工資、薪金及花紅；(ii)社保成本；(iii)僱員福利；及(iv)以權益結算的股份獎勵)約為人民幣138.9百萬元。我們根據多項因素招聘僱員，包括工作經驗、教育背景及相關職位空缺的要求。我們為管理層員工及其他僱員的持續教育及培訓計劃作出投資，以不斷提升彼等的技能及知識。我們為僱員提供定期反饋意見，以及在各個領域提供內部及外部培訓，如產品知識、項目開發及團隊建立。我們亦會根據僱員的表現進行評估，以釐定其薪金、晉升機會及職業發展。根據相關中國勞動法，我們與僱員訂立了個人僱傭合約，涉及年期、工資、獎金、僱員福利、工作場所安全、保密責任、不競爭及解僱理由等事宜。此外，我們依據中國法律須按僱員薪金(包括獎金及津貼)的若干百分比向法定僱員福利計劃(包括養老金計劃、醫療保險、工傷保險、失業保險、生育保險及住房公積金)供款，上限為地方政府指定的最高金額。本公司於2021年12月10日召開的董事會會議上批准採納707,628股股份(或經資本化發行後調整為35,381,400股股份)的首次公開發售前購股權計劃(進一步說明載於招股章程)。首次公開發售前購股權計劃旨在吸引、激勵及挽留具有技能及經驗的人員，為本集團的未來發展及擴張而努力。首次公開發售前購股權計劃亦通過調整彼等的利益，幫助本公司將其薪酬常規現代化及改善股東之間的利益平衡機制、營運及執行管理。

報告期間後事項

收購天津悅和康生物技術有限公司的股權及認購增加的註冊資本

於2023年3月1日(於交易時間後)，蘇州潤邁德與天津悅和康生物技術有限公司(「目標公司」)、青島耀順通商貿有限公司(「青島耀順通」)及何志波先生訂立投資協議(「投資協議」)，據此(i)蘇州潤邁德有條件同意收購，而青島耀順通有條件同意出售股權(佔目標公司於2023年3月1日及緊接根據投資協議認購認購權益前註冊資本的57%)，代價為人民幣15,960,000元；及(ii)蘇州潤邁德有條件同意認購增加的註冊資本(佔目標公司經投資協議項下擬進行的轉讓權益事項及認購認購權益事項(統稱「該投資」)擴大後按全面攤薄基準計算的註冊資本總額的11.32%)，代價為人民幣10,000,000元(包括新增註冊資本約人民幣8,214,300元及資本公積約人民幣1,785,700元)。

由於有關該投資根據上市規則第14.07條的最高適用百分比率超過5%但低於25%，故該投資構成本公司一項須予披露交易，並須遵守上市規則第十四章項下的通知及公告規定。

進一步詳情請參閱本公司日期為2023年3月1日及2023年3月20日的公告。

訂立建設協議

於2023年3月，本集團取得一幅位於中國江蘇省蘇州市吳中區的土地，總地盤面積約為20,000平方米，用作發展本集團的工業園，代價為人民幣5,040,050元。

於2023年3月24日，蘇州潤邁德機器人有限公司(本公司的間接全資附屬公司)與吳江市建設工程(集團)有限公司(「承建商」)訂立建設協議(「建設協議」)，據此，承建商將承接位於中國江蘇省蘇州市吳中區一幅土地上的生產設施、辦公樓及配套設施的建築及機械工程，建築面積約為75,600平方米，代價為人民幣430,000,000元。

由於有關建設協議項下擬進行的交易的最高適用百分比率(定義見上市規則)超過25%但少於100%，故根據上市規則第十四章，建設協議項下擬進行的交易構成本公司一項主要交易，並須遵守上市規則項下的申報、公告、通函及股東批准規定。

據董事經作出一切合理查詢後所深知、盡悉及確信，概無股東於建設協議項下擬進行的交易中擁有重大權益。因此，倘召開股東特別大會以批准建設協議及其項下擬進行的交易，概無股東須放棄投票。

本公司已就建設協議及其項下擬進行的交易取得一批有密切聯繫的股東(合共持有665,023,530股股份，於2023年3月27日，佔本公司全部已發行股本約56.95%)的書面批准。因此，本公司按上市規則第14.44條允許將不會就批准建設協議召開股東特別大會。

載有(其中包括)建設協議及其項下擬進行交易的進一步詳情的通函預期將於2023年4月20日或之前寄發予股東，以供參考。

進一步詳情請參閱本公司日期為2023年3月27日的公告。

上市所得款項淨額用途

本公司股份於2022年7月8日在聯交所主板上市。於全球發售(包括部分行使超額配股權)所得款項淨額(經扣除本公司包銷費用及佣金以及與全球發售有關的開支)約為78.6百萬港元。該等款項已及將按照招股章程所載用途及比例分配使用，且招股章程所披露所得款項淨額的擬定用途並無任何變動。

下表載列所得款項淨額的擬定用途及截至2022年12月31日的動用情況概要：

所得款項淨額擬定用途	佔所得款項淨額總數的概約百分比	所得款項淨額分配 (百萬港元)	截至2022年12月31日已動用所得款項淨額 (百萬港元)	截至2022年12月31日的餘額 (百萬港元)	未動用所得款項獲悉數動用的預期時間表 ⁽¹⁾
核心產品caFFR系統及caIMR系統的持續研發、進一步臨床研究、註冊備案的準備、生產及商業化	80.0%	62.9	27.8	35.1	2023年12月
其他管線產品的持續研發、生產及商業化	16.5%	13.0	5.8	7.2	2023年12月
一般營運資金及一般公司用途	3.5%	2.7	2.7	—	不適用
總計	100.0%	78.6	36.3	42.3	

附註：

- (1) 動用餘下所得款項的預期時間表乃根據本集團作出的最佳估計編製，其或會因未來發展及非本集團所能控制的事件而改變。

於2022年12月31日，未動用所得款項已存入香港持牌金融機構。

末期股息

董事會不建議派發截至報告期間的任何末期股息(截至2021年12月31日止年度：無)。

股東週年大會及暫停辦理股份過戶登記手續

本公司將於2023年6月29日(星期四)舉行股東週年大會。股東週年大會通告將於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.rainmed.com)刊登，並按上市規則規定的方式適時寄發予股東。

為釐定有權出席股東週年大會的股東身份，本公司將於2023年6月26日(星期一)至2023年6月29日(星期四)期間(包括首尾兩日)暫停辦理股份過戶登記手續。為符合資格出席股東週年大會，所有已填妥的股份過戶文件連同相關股票須不遲於2023年6月23日(星期五)下午四時三十分送交本公司股份過戶登記分處卓佳證券登記有限公司，地址為香港夏慤道16號遠東金融中心17樓，以作登記。

企業管治

本集團致力於維持高標準的企業管治，以維護股東的利益並加強企業價值與問責制度。本公司已採納上市規則附錄十四所載的企業管治守則。

自上市日期起直至2022年12月31日期間，除下文所披露的偏離情況外，本公司已遵守企業管治守則所載的所有守則條文：

根據企業管治守則守則條文第C.2.1條，主席與首席執行官的角色應有區分，並不應由一人同時兼任。霍雲飛先生目前擔任董事會主席兼本集團首席執行官(「首席執行官」)。彼負責本公司的整體戰略規劃和決策、執行、運營和管理。儘管此構成偏離企業管治守則守則條文第C.2.1條，董事會認為，董事會主席和首席執行官由霍雲飛先生同時兼任有利於確保本集團的一致領導及更有效和高效的整體戰略規劃。董事會(由經驗豐富且多元化人員組成)的運作可確保權力和權限分佈均衡。董事會現時由四名執行董事、兩名非執行董事及三名獨立非執行董事組成。因此，董事會的組成具有獨立元素。

本公司將繼續檢討及監察其企業管治常規，以確保遵守企業管治守則。

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的標準守則，作為有關董事進行證券交易之行為守則。經向董事作出特定查詢後，所有董事已確認彼等自上市日期起直至2022年12月31日均已遵守標準守則所載的準則。

購買、出售或贖回上市證券

自上市日期起直至2022年12月31日，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

審核委員會

董事會已設立審核委員會，成員包括三名獨立非執行董事廖船江先生、李浩民先生及劉梓浩先生，並由廖船江先生擔任主席。審核委員會的主要職責為協助董事會就本集團財務申報程序、內部控制及風險管理系統的有效性提供獨立意見，監督審核過程，並履行董事會委派的其他職責與責任。

審核委員會已與管理層及本公司的外聘審計師共同審閱本集團所採納的會計原則及慣例，並已審閱截至2022年12月31日止年度本集團的年度業績。

核數師工作範圍

本集團核數師羅兵咸永道會計師事務所(「羅兵咸永道」)已就有關本年度業績公告所載截至2022年12月31日止年度本集團綜合收益表、全面收益表、綜合資產負債表及相關附註的數字與根據香港財務報告準則編製的截至2022年12月31日止年度本集團經審核綜合財務報表所載數額進行核對。羅兵咸永道就此進行的工作並不構成按照香港會計師公會頒佈的香港核數準則、香港審閱委聘準則或香港鑒證業務準則所進行的鑒證業務，因此羅兵咸永道並未就本年度業績公告發表任何鑒證意見。

刊發年度業績公告及2022年年報

本年度業績公告登載於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.rainmed.com)，及載有上市規則規定的所有資料的2022年年報將於適時寄發予股東並於聯交所及本公司各自的網站登載。

釋義

於本年度業績公告內，除文義另有所指外，下列詞彙具有以下涵義：

「股東週年大會」	指	本公司將於2023年6月29日(星期四)舉行的2022年股東週年大會
「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「董事會」	指	董事會
「英屬維爾京群島」	指	英屬維爾京群島
「CAD」	指	冠狀動脈疾病，為心臟供血的主要血管變窄令血流量減少的一種疾病，可導致胸痛及呼吸短促
「caFFR」	指	基於冠狀動脈造影的血流儲備分數，為一種新的微創性指標，以確定穩定型或不穩定型心絞痛患者的FFR
「CAG」	指	冠狀動脈造影，為使用造影劑及X射線影像來檢測CAD的經皮手術
「caIMR」	指	基於冠狀動脈造影的微血管阻力指數，建議用於冠狀循環的微血管疾病的生理評估
「CE認證」	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，就本公告而言及僅供地理參考而言，不包括香港、中華人民共和國澳門特別行政區及台灣
「本公司」	指	潤邁德醫療有限公司，一家於2021年4月9日在開曼群島註冊成立的獲豁免有限公司
「確證性臨床試驗」	指	醫療器械產品的對照臨床試驗，旨在證明產品在人類患者中使用(結合治療程序的執行)具有統計學意義的臨床功效及安全性，以用於產品的監管批准

「核心產品」	指	具有上市規則第十八A章賦予該詞的涵義，就本公告而言，分別指caFFR系統及caIMR系統
「CRO」	指	合約研究機構，以按合約外包研究服務的形式向製藥、生物技術和醫療器械行業提供支持的公司
「董事」	指	本公司董事
「FFR」	指	血流儲備分數，冠狀動脈導管介入使用的一種技術，測量最大充血狀態下冠狀動脈狹窄引起的壓力差，以確定血管狹窄阻礙向心肌輸送氧氣的可能性及診斷心肌缺血
「全球發售」	指	具有招股章程所賦予該詞的涵義
「GMP」	指	良好生產規範，確保醫療產品嚴格按照適合其預期用途和產品規格要求的質量標準進行生產和控制的質量保證標準
「本集團」或「我們」	指	本公司及其不時的附屬公司，或(如文義所指)本公司成為其現有附屬公司的控股公司前期間的該等附屬公司，猶如該等附屬公司在相關時間已為本公司的附屬公司
「HFpEF」	指	射血分數保留型心力衰竭，當左下腔(左心室)在舒張(充盈)階段未能正常充血且泵出提供身體所需的血液量少於正常水平時發生的情況
「香港財務報告準則」	指	香港會計準則理事會不時頒佈之香港財務報告準則
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「香港」	指	中國香港特別行政區
「IMR」	指	微循環阻力指數，目標冠狀動脈區域內最小微循環阻力的定量評估
「KOL」	指	關鍵意見領袖，指能夠影響同行醫療實踐的著名醫師
「上市日期」	指	股份上市及首次於聯交所獲准買賣之日，為2022年7月8日

「上市規則」	指	聯交所證券上市規則(經不時修訂、補充或以其他方式修改)
「上市」	指	股份於聯交所主板上市
「主板」	指	聯交所營運的證券交易所(不包括期權市場)，獨立於聯交所GEM及與其並行運作
「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	中國國家藥品監督管理局，為國家食品藥品監督管理總局的繼任機構
「NSTEMI」	指	非ST段抬高型心肌梗死，心電圖上並無出現ST段抬高的心臟病發
「超額配股權」	指	具有招股章程所賦予該詞的涵義
「PCI」	指	經皮冠狀動脈介入治療，一種不涉及開胸手術，打開狹窄或阻塞的冠狀動脈並恢復流向心肌組織的動脈血流的經皮手術
「PCT」	指	《專利合作條約》
「優先股」	指	具有招股章程所賦予該詞的涵義
「首次公開發售前購股權計劃」	指	本公司於2021年12月10日採納的購股權計劃
「招股章程」	指	本公司日期為2022年6月27日與全球發售有關的招股章程
「研發」	指	研究及開發
「報告期間」	指	截至2022年12月31日止年度
「人民幣」	指	人民幣，中國法定貨幣
「Angel-1輪優先股」	指	每股面值0.0001港元的本公司Angel-1輪優先股
「Angel-2輪優先股」	指	每股面值0.0001港元的本公司Angel-2輪優先股
「A輪優先股」	指	每股面值0.0001港元的本公司A輪優先股

「A+輪優先股」	指	每股面值0.0001港元的本公司A+輪優先股
「B輪優先股」	指	每股面值0.0001港元的本公司B輪優先股
「C-1輪優先股」	指	每股面值0.0001港元的本公司C-1輪優先股
「C-2輪優先股」	指	每股面值0.0001港元的本公司C-2輪優先股
「D輪優先股」	指	每股面值0.0001港元的本公司D輪優先股
「股份」	指	本公司股本中每股面值0.0001港元的普通股
「股東」	指	股份持有人
「SMO」	指	臨床現場管理機構，一類為醫療器械公司提供臨床試驗相關服務的機構
「平方米」	指	平方米，一種面積單位
「STEMI」	指	ST段抬高型心肌梗死，由於一條或多條冠狀動脈閉塞而發生，引致透壁性心肌缺血
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「附屬公司」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義
「蘇州潤邁德」	指	蘇州潤邁德醫療科技有限公司，一家於2016年12月5日根據中國法律註冊成立的有限公司，為本公司的全資附屬公司
「美元」	指	美元，美國法定貨幣
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土及屬地、美國任何州以及哥倫比亞特區
「%」	指	百分比

承董事會命
潤邁德醫療有限公司
董事會主席兼執行董事
霍雲飛

香港，2023年3月30日

於本公告日期，董事會由執行董事霍雲飛先生、呂永輝先生、張亮先生及谷陽女士；非執行董事王霖先生及衡磊先生；及獨立非執行董事廖船江先生、李浩民先生及劉梓浩先生組成。