

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份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。

本公告載有前瞻性陳述，當中涉及風險及不明朗因素。除過往事實的陳述外，所有陳述均屬前瞻性陳述。該等陳述涉及已知及未知風險、不明朗因素及其他因素，當中部分非本公司所能控制，可能導致實際業績、表現或成果與前瞻性陳述所明示或暗示者存在重大差異。閣下不應倚賴前瞻性陳述預測未來事件。本公司概不負責更新或修訂任何前瞻性陳述，即使出現新資料、未來事件或其他事項亦然。



Zhaoke Ophthalmology Limited
兆科眼科有限公司

(於英屬處女群島註冊成立並於開曼群島存續的有限公司)

(股份代號：6622)

截至2022年6月30日止6個月
中期業績公告

本公司董事會及董事欣然公佈本集團截至2022年6月30日止6個月的未經審核綜合中期業績，連同2021年同期的比較數字如下。本中期業績已由審核委員會及本公司核數師畢馬威會計師事務所審閱。

於本公告內，「兆科眼科」及「我們」均指本公司或(如文義另有所指)本集團。

財務摘要

	截至6月30日止6個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
其他收入及(虧損)/收益淨額	(5,624)	7,345
研發開支	(100,929)	(123,435)
一般及行政費用	(39,510)	(100,612)
銷售及分銷開支	(13,656)	(6,566)
財務成本	(1,307)	(1,764,390)
期內虧損	(161,026)	(1,987,658)
期內全面收益總額	(46,362)	(1,985,332)
非香港財務報告準則經調整期內虧損 ⁽¹⁾	(138,932)	(123,294)

附註：

(1) 非香港財務報告準則計量方式

非香港財務報告準則經調整期內虧損淨額的定義為經調整期內虧損及全面收益總額，當中加回非現金調整及以下一次性項目：(i)與A系列優先股及B系列優先股的贖回金額及轉換特性有關的優先股負債賬面金額的變動；(ii)上市開支；及(iii)以權益結算以股份為基礎的付款開支。下表為非香港財務報告準則經調整期內虧損淨額與虧損的對賬。

	截至6月30日止6個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
期內虧損	(161,026)	(1,987,658)
加：		
優先股負債賬面金額的變動	-	1,763,499
上市開支	-	28,112
以權益結算以股份為基礎的付款開支	22,094	72,753
非香港財務報告準則經調整期內虧損	<u>(138,932)</u>	<u>(123,294)</u>

管理層討論及分析

概覽

我們是一間領先眼科製藥公司，致力於療法的研究、開發、生產及商業化，以滿足中國巨大醫療需求缺口。

中國眼疾患者人數全球最多，患者群正急速擴大，醫療缺口龐大。根據獨立行業顧問發表的行業報告，在中國市場需求及醫療護理行業的新公共政策推動下，中國眼科藥物市場規模預計將於2030年達到約人民幣110億元，我們已作好準備把握此一快速增長機會。

中國政府過去數年一直支持醫療護理行業(包括眼科)長期創新發展，令我們受益良多。去年發出的《中華人民共和國國民經濟和社會發展第十四個五年規劃和2035年遠景目標綱要》(「**2035年五年規劃**」)清楚指出建立國家健康服務體系的重要性。

我們的藥物組合包含創新藥及仿製藥，針對影響眼前節及眼後節的六大眼科疾病，在眼科行業中規模最大，效用最全面。我們的管線中有多種可能療效顯著的候選創新藥，相信可望成為同類最佳及同類首創療法，未來將為我們的收益作出重大貢獻。我們通過進取的增長策略，包括與國內外藥廠合作，銳意成為中國以至全球眼科行業領先企業。

我們預料於本年度推出首款產品，故已建立強健的商業化策略。就此，我們各線上渠道實行創新模式，包括設立我們聚焦於眼科社群的微信賬戶「兆科博視」並與線上醫療平台合作，亦透過經驗豐富的商業化團隊採用傳統線下渠道，同時與醫院合作。此外，我們亦已推出首項商業化產品堡得視®熱敷眼罩供DED及瞼板腺功能障礙患者使用。推出堡得視®熱敷眼罩不僅標誌着兆科眼科揭開新一頁，從純研發公司轉型為集研發與商業化於一身的製藥公司，更令我們可以透過線上線下渠道直接與患者及消費者互動和溝通。

兆科眼科的願景是堅持兼顧病人與醫生的需要，憑藉嚴格的科研以及我們建立的龐大創新藥及仿製藥組合，治療影響眼前節及眼後節的主要眼科疾病。我們的目標是盡力消除所有可預防的眼科疾病，為全球數以百萬計患者的視力健康作出重要貢獻。

業務摘要

- 堡得視®熱敷眼罩：於2022年8月，我們推出首項產品—堡得視®熱敷眼罩，供輕微DED患者使用。此舉標誌着我們的商業化策略啟動，讓我們直接與患者接觸。
- NVK002：於2022年7月，在中國為期兩年的第III期臨床試驗(「**中國CHAMP**」)及同步進行的為期一年的第III期橋接臨床試驗(「**小型CHAMP**」)均完成患者入組，遠較原定時間快，展示我們強大的臨床運營能力。
- 環孢素A眼凝膠：於2022年6月，我們就環孢素A眼凝膠提交的新藥申請已獲藥品審評中心受理。
- TAB014：於2022年6月，我們完成第III期臨床試驗的首位患者入組。TAB014為我們首款進入第III期臨床試驗、治療眼後節疾病的藥物，對我們的策略起重要作用。
- 老花眼：於2022年5月，我們成功與Visus訂立協議，為我們的組合引入BRIMOCHOL™ PF及Carbachol PF兩款創新藥，讓我們成為中國首間坐擁涵蓋近視、DED及老花眼三大眼前節疾病、已屆後期階段的候選藥物的眼科藥物公司。
- 夥伴合作：於2022年3月，我們與三間中國領先醫藥供應鏈服務公司國藥控股分銷中心有限公司、上藥控股有限公司及華潤醫藥商業集團有限公司在多個範疇建立夥伴合作關係，涵蓋採購模式、物流管理、市場發展、合作項目及信息通信等。

業務回顧

管線策略

我們專攻涵蓋大部分眼科疾病的療法，包括創新藥及仿製藥，針對影響眼前節及眼後節的六大眼科疾病。該六大眼科適應症(以中國市場潛力計)為DED、近視、老花眼、wAMD、DME及青光眼。

我們相信，針對該等疾病的多個及複雜相關成因對症下藥是最佳的療法，因此，我們已挑選多種適用於該等病症的候選藥物。

創新藥

本公司的管線中備有多種潛在重磅創新藥，可望於未來數年上市。

1. 環孢素A眼凝膠，用於治療DED(自主研發)

(a) 概覽

環孢素A眼凝膠是我們開發以供治療中至重度DED的創新藥。此水凝膠每天給藥一次，可消除日間給藥及相關的不適和不便，有望顯著改善患者的遵醫囑性和生活質量。此水凝膠亦已取得專利，其專利權已於中國以至國際範圍獲批。此創新藥方提升環孢素A於眼表的藥物代謝動力學效能，起到與現時用於DED的環孢素A產品類近的療效。然而，有別於現時的療法，環孢素A眼凝膠的獨特配方可停留於眼表更長時間，只需每天一次給藥(過往一般需要每天給藥兩次)。環孢素A眼凝膠第III期臨床試驗療程亦顯示其更快起效，只需約兩星期即表現顯著藥效，而其他環孢素A產品一般需時約七至八個星期。

(b) 報告期內的最新資料

於2022年6月8日，環孢素A眼凝膠的新藥申請已獲藥品審評中心受理。

本公司維持最早於2023年在中國將環孢素A眼凝膠商業化的目標。鑑於此療法可能造福全球數以百萬計的民眾，我們亦正於中國以外地區尋求機會。

2. NVK002 (阿托品)，用於治療近視(與Vyluma合作)

(a) 概覽

低濃度阿托品是目前唯一能夠持續有效控制兒童及青少年近視加深的藥物。我們的創新療法NVK002目前的定位為全球首款經臨床驗證可治療近視加深的認可藥品。此療法擁有一項專利配方，成功解決低濃度阿托品的不穩定性，不含防腐劑，預計保存期超過24個月。NVK002的臨床研究涉及兩個不同濃度(即0.01%及0.02%濃度)的不含防腐劑阿托品，從而釐定對於患有近視的兒童及青少年的療效、安全性及耐受性，為醫生及患者提供獨特選擇。

本公司的NVK002許可方夥伴為Vyluma(為美國Nevakar的全資附屬公司)，其目前正於美國及歐洲進行NVK002第III期臨床試驗。為期三年的試驗預計於2022年底前取得結果，其後將於2023年向FDA提交新藥申請。

於2021年9月，我們獲藥品審評中心批准同期開展兩項第III期臨床試驗，包括中國CHAMP及小型CHAMP。結合Vyluma於美國及歐洲的第III期臨床試驗全球數據，NVK002的整體CHAMP試驗將為全球最全面、最有力的低劑量阿托品第III期臨床試驗之一。

(b) 報告期內的最新資料

中國CHAMP及小型CHAMP的主要目標為評估NVK002對於治療3至17歲兒童及青少年近視加深的療效及安全性。

中國CHAMP試驗由北京同仁醫院王寧利教授出任牽頭主研究者，涉及19間中心，已完成入組777名患者。小型CHAMP試驗由復旦大學附屬眼耳鼻喉科醫院瞿小妹教授及中山大學中山眼科中心楊曉教授出任聯席牽頭主研究者，涉及18間中心，已完成入組526名患者。

中國CHAMP及小型CHAMP試驗已於2022年7月完成患者招募，遠較原定時間快，分別提早2個月及3個月。兩項試驗均提早完成招募患者，讓本公司在達成領先市場推出近視加深療法的路途上有理想的開始。

此藥物可能最早於2024年在中國市場推出，可望讓兆科眼科成為首批在中國市場商業化近視藥物的公司之一。

3. BRIMOCHOL™ PF及Carbachol PF (與Visus合作)

(a) 概覽

BRIMOCHOL™ PF及Carbachol PF為不含防腐劑的一日一次瞳孔調節滴眼液，用作矯正因老花眼而喪失近距離視力的療法。BRIMOCHOL™ PF為固定劑量卡巴可(膽鹼製劑)及酒石酸溴莫尼丁($\alpha 2$ -受體促效劑)複方。Carbachol PF是卡巴可單一療法的專利不含防腐劑藥方。兩款新療法令瞳孔收縮，產生針孔效應，僅在中央聚焦的光線可進入眼球，從而使中短距離的影像更銳利。

在Visus於美國進行的VIVID第II期研究中，兩款藥方均達到主要及次要終點，九個小時近距離視力展現三行改進，並無影響遠視視力。BRIMOCHOL™ PF及Carbachol PF耐受性強，並無嚴重副作用。第III期關鍵試驗已於2022年3月展開，預計將於2022年第四季取得暫時的頂線數據。

為配合BRIMOCHOL™ PF及Carbachol PF在美國進行中的第III期臨床研究，我們計劃於短期內在中國開展老花眼臨床研究。

4. TAB014 (貝伐單抗)，用於治療wAMD (與東曜藥業合作)

(a) 概覽

TAB014為中國首款處於臨床階段用於治療wAMD基於貝伐單抗的抗體。貝伐單抗為一種經過臨床驗證的抗VEGF藥物。在全球，貝伐單抗獲批通過靜脈內輸注進行腫瘤治療。然而，通過玻璃體腔內注射將貝伐單抗以藥品仿單標示外使用的形式用於治療wAMD的情況有所增加。

(b) 報告期內的最新資料

於2022年3月，本公司一間全資附屬公司兆科廣州與東曜藥業的全資附屬公司東曜藥業有限公司訂立一份補充協議，據此，兆科廣州將對執行TAB014的臨床試驗擁有全面控制權，並對TAB014的開發及在中港澳商業化擁有最終決策權。兆科廣州亦獲得就wAMD以外其他眼科適應症開發TAB014或就眼科適應症開發創新藥方的權利。

於2022年6月28日，我們已完成招募TAB014第III期臨床試驗的首名患者。

TAB014第III期臨床試驗為隨機、雙盲及非劣效性研究。研究的主要目標為評估接受TAB014治療對象群組對比接受Lucentis®治療對象群組於第52週的最佳矯正視力(BCVA)的基線值變化。研究將涉及最多約60間中心，入組合共488名患者，由北京協和醫院的陳有信教授出任牽頭主研究者。

5. ZKY001(自主研發)

(a) 概覽

ZKY001是一種包含七個氨基酸的肽，源自胸腺肽β4的功能片段，可與肌動蛋白結合，而肌動蛋白為一種在細胞結構及運動中起核心作用的蛋白質。我們相信此資產可望應用於多種疾病的適應症，現正發掘適用的多種適應症。

ZKY001對於促進角膜傷口癒合的應用範圍廣泛，有望用於多種角膜癒合適應症。我們目前正在發掘ZKY001四種適應症，包括CED(角膜上皮缺損)、TPRK(一種治療近視的手術療法)、翼狀胬肉(角膜或結膜增生)及NK(一種罕見角膜退化疾病)。

(b) 報告期內的最新資料

ZKY001有關CED的第II期臨床試驗的最後一名患者已於2022年2月完成治療。於2022年3月16日，翼狀胬肉的第II期臨床試驗已入組首名患者。於2022年8月5日，TPRK的第II期臨床試驗已入組首名患者。待取得多種適應症的試驗結果後，我們將優化我們有關該項資產的臨床開發策略。

6. NTC010

(a) 概覽

NTC010是一種抗生素及類固醇的固定劑量複方製劑，用於預防接受白內障手術患者的感染及炎症。此藥物屬於新一代抗生素，具有更高療效，適用的細菌範圍更廣。此外，此藥物的治療時間縮短一半，由14日縮減至7日，對患者整體健康有利，同時有助防止過度使用抗生素。此藥物已於歐洲七個國家獲得批准。我們計劃於短期內向國家藥監局提交新藥申請。

7. PAN-90806 (VEGFR2抑制劑)，用於治療wAMD及DME (與PanOptica合作)

(a) 概覽

PAN-90806為用以治療wAMD及DME(導致全球糖尿病患者失明的主因)的創新藥。

PAN-90806為一種新型滴眼液劑型，減少所需注射次數。如獲批准作為維持療法，PAN-90806將為患者帶來極大的便捷，並提供侵入性更低的治療選擇，將可降低主流抗VEGF療法中的玻璃體腔內注射頻率及其他相關治療負擔，同時維持視力穩定性。預計PAN-90806將大幅減少治療中斷的情況，從而通過提升患者舒適性、接受性、便捷性及遵醫囑性減緩相關疾病惡化。

我們目前專注於優化PAN-90806的配方。待獲得監管批准後，本公司計劃於完成所需動物研究後開展人體試驗。

仿製藥

我們依循平衡方針設計藥物管線。除創新候選藥物外，本公司擁有多款重點仿製藥。仿製藥針對中國大部分眼科醫療需要。就市場需要層面而言，我們的仿製藥管線與創新藥管線相輔相成，讓我們進佔更有利位置，成為高效的一站式全方位解決方案提供商。就供應層面而言，我們的仿製項目亦提供多方面策略性優勢。

於報告期內，我們繼續專注於商業化治療青光眼的仿製藥貝美素噻嗎洛爾，作為我們的首款商業化藥物。推出此項治療方法讓我們得以進入尚未全面開發的青光眼市場，為日後商業化推出我們的創新藥作好準備。

根據上市規則第18A.08(3)條作出的警告：我們最終未必能成功開發和銷售我們的候選藥物。

生產

我們於中國廣東省廣州市南沙新區自設生產設施。該設施具有完整的內部生產能力，涵蓋生產、配藥、灌裝及包裝以至質量核證，讓我們擁有策略性優勢。該設施佔地約7,600平方米，配備從全球領先供應商採購的先進設備及機械，按照最高國際標準設計，符合全球主要監管機構(包括FDA、國家藥監局及EMA)的規定。

此尖端生產設施隨時可以投產。我們現時設有三條生產線。鑑於本公司正由只從事研發的藥物開發商轉型為集研發與商業化於一身的製藥公司，我們已加大生產設施的投資，以擴大產能並達至大批量生產的規模。單劑量藥物的產能已提升十倍。

商業化

自去年起，我們專注於建立其創新進入市場商業化模式。我們深悉中國眼科行業生態瞬息萬變，相信傳統售藥方式必須輔以數碼、社交及電商等新渠道。我們的創新模式不僅倚重公共醫院及私家眼科醫院或機構等傳統渠道，同時亦透過微信(中國最常用的移動應用程式)及其他線上醫療平台於數碼世界建立品牌知名度。

為順應對中國優質獨到見解及全球尖端眼科研究的需求，我們於微信創設一個內容主導的平台「兆科博視」，並於2021年9月軟啟動。此平台不僅羅列出眾的內容，亦讓頂級KOL分享其知識及最佳實務，同時促進中國眼科行業的討論。兆科博視廣獲業內肯定，其關注者人數於本公告日期已增長至10,000名，提供內容或參與直播討論的頂級KOL來自各個眼科領域，人數超過60名。

除數碼互動外，本公司最近已推出堡得視®熱敷眼罩。此產品於中國獲認可為第2類醫療器械，用於減輕輕微DED的症狀。我們亦於2022年8月在天貓開設官方旗艦店。

推出堡得視®熱敷眼罩展現我們在兩大重要範疇的核心信念。首先，許多眼疾源於複雜而多樣的病原途徑，代表單一療法並不足夠。雖然我們的研發工作主要聚焦於眼科藥物，但我們相信，結合藥物食療與醫療器械最終可為患者提供最佳的治療選項。因此，我們認為眼罩是患有不同程度DED的患者的適當輔助療程。我們亦將繼續依循結合不同適應症的方針，尋找機會與不同夥伴合作，提供藥物資產以外的診斷與治療方案。我們深信，此一策略在長短期內均可為患者與眼科醫生提供意義重大的益處。

此外，眼罩產品性質上兼容數碼互動。我們相信，中國消費者普遍不諳眼疾症狀，所以讓更多人認識眼疾和療法可提升兆科眼科的品牌價值，推進我們成為負責任營商企業的核心宗旨，儘快改善多個與視力健康有關的範疇。我們銳意以資訊豐富、靈活多變的綜合方式聯絡不同持份者，預料在全渠道的未來中，數碼溝通將為關鍵環節。

研究及開發

作為製藥公司，研發能力一直為我們成功要素之一。於2022年上半年，我們專注於增強研發能力，以推進關鍵臨床研究及擴大藥物管線。

本公司的研發團隊擁有久經考驗的良好往績，並擁有涵蓋發現、臨床前研究及執行臨床試驗的全套能力。我們的研發活動由國際管理團隊領導，該團隊在全球生物技術及製藥公司擁有數十年行業經驗。於報告期末，我們的研發團隊有82名專業人士。

於報告期內，COVID-19大流行繼續影響世界各地(包括中國)。儘管COVID-19爆發令我們持續進行的臨床試驗出現部分延誤，惟我們仍能迅速應對，令業務所受影響減至最少。例如，我們優化了試驗中心的到訪流程，縮短患者跟進時間。患者在「閉環」管理下，其用藥體驗以電話或視像電話方式跟進。在醫院「閉環」管理期間，藥物由中央倉庫直接送到患者手上。此外，我們致力與中國的供應商及商業夥伴以及國際健康社群合作，以確保我們的臨床計劃繼續運作。

夥伴關係

我們已與中國、美國及歐洲多間具有領導地位的公司建立多項許可夥伴關係，並將會繼續於全球建立據點。

於2022年2月，本公司與世界領先私人研究機構John Hopkins University訂立企業餽贈協議，以支持轉譯研究及學術交流。捐款將於未來一年以非留本方式餽贈予Johns Hopkins University的Wilmer Eye Institute，用於支持Wilmer Eye Institute進行的轉譯研究、Wilmer Eye Institute與我們進行的學術交流及指導機會以及臨床及學術基金評估。

於2022年3月，本公司與三間領先的中國醫藥供應鏈服務公司國藥控股分銷中心有限公司、上藥控股有限公司及華潤醫藥商業集團有限公司簽訂戰略夥伴協議。我們與三間領先的中國製藥公司將於多個層面合作，包括採購模式、物流管理、市場發展、合作項目及信息通信。

本公司將繼續發掘與領先的國內及國際製藥公司及研究機構建立夥伴及合作關係的機會，以進一步增強研發實力及擴大藥物組合。

環境、社會及管治(「ESG」)

我們致力於在中國發展可持續健康護理行業。我們密切監察我們的營運對環境及社會造成的影響，同時實施各類措施提升我們業務的可持續性。

我們明確界定董事會與高級管理層的ESG責任，並成立可持續發展督導委員會，以協助董事會管理及監察各項相關工作的進程及成果。

我們已制定環境、僱傭體系、職業健康與安全、培訓與發展、供應鏈管理、產品責任、反貪污及社區投資等方面的政策。

例如，自中國公佈其國家目標為於2060年或之前達成碳中和起，我們已採取步驟減少碳排放，應對氣候變化。為有效管理氣候變化對我們造成的風險及帶來的機會，我們已於報告期內切實落實本身的氣候變化政策，並營造從上而下的管理文化，從管治、減排、適應、抵禦及披露五個方向對抗氣候變化對環境的影響。

此外，我們已定下指導環境目標，作為未來減排措施的基礎。本公司亦計劃實行更多減排措施，以優化環境保護管理。此外，本公司利用綠色存款將現金儲備盈餘投資於環保項目，從而支持除本身業務營運以外對環境有利的項目。

我們致力於保持透明及符合規例，於ESG報告中披露每年的ESG績效。於2022年5月，我們刊發了第二份ESG報告，以提升持份者對我們現時社會責任實踐政策的了解。

未來及前景

展望未來，我們仍然致力實行我們進取的「雙管齊下」增長策略，當中包括透過臨床前及臨床階段，並制訂創新的商業化模式推進各項資產。為應付世界各地的醫療缺口，我們亦計劃透過與國內及國際製藥公司及機構建立夥伴關係，追求有利的創價機會。

於2022年7月，我們用於治療兒童及青少年近視加深的創新藥NVK002兩項同步進行的第III期臨床試驗完成患者招募，進度大幅超前。我們將於本年度下半年繼續進行第III期臨床研究。與此同時，我們的夥伴於美國及歐洲進行的NVK002第III期臨床試驗預期將於本年年底取得臨床數據。NVK002可望成為首款獲FDA批准以及首款於中國商業化的低劑量阿托品療法。此外，鑑於南韓對治療兒童及青少年近視方面有龐大需求，我們亦正於南韓尋求NVK002的對外授權機會。

眼後節方面，我們亦正着力開發wAMD及DME等眼後節疾病的治療方法。雖為中國致盲的主要原因，惟wAMD及DME的診斷率卻維持於3%以下的極低水平。儘管自從被納入國家醫保藥品目錄以來，抗VEGF藥物越來越容易負擔，但基於公眾意識不足等多個原因，中國狀況仍然佈滿挑戰。然而，我們真誠相信，透過持續提高公眾對視力健康的意識和改善治療方法，眼後節藥物市場的巨大潛力將於未來數年得以發揮。

2022年下半年亦預期達到多個重大研發里程碑，包括我們的夥伴Visus將發表BRIMOCHOL™ PF及Carbachol PF用於治療老花眼的第III期試驗的中期頂線數據，自行開發的ZKY001用於TPRK的第II期臨床研究將招募首名患者，以及向國家藥監區提交NTC010的新藥申請。

商業化是本公司2022年的主要焦點。我們已建立創新的商業化模式，同時結合線上及線下渠道，迎合數碼世界中有增無減的需求。於2022年8月，我們推出首款商業產品堡得視®熱敷眼罩，並於2022年8月15日在天貓開設官方旗艦店。我們有意繼續推動並連結我們的全方位全渠道商業策略中各個部分。我們將繼續鞏固與公共眼科醫院的關係，同時擴大我們的私營眼科機構網絡，以及尋求與電商平台合作的機會。

雖然宏觀經濟環境目前面對重重挑戰，但是我們目睹全球眼科行業強勢發展，尤其是在中國，受到市場需求不斷增長及2035年五年規劃中的全國眼健康規劃所示的公共政策推動。此外，中國政府指定包括大灣區在內的三個地區作為未來卓越醫療護理中心，而大灣區正是我們尖端生產設施所在地。

我們的團隊在運用財務資本時非常克制。於2022年6月30日，我們擁有現金或現金等值項目人民幣1,569,352,000元，可大力支持我們繼續推進創新及仿製候選藥物所有臨床計劃。

結合我們位於廣州南沙區的尖端生產設施以及往績斐然的研發能力及專業知識，我們確信本公司已作好準備，透過與國際眼科機構及夥伴建立夥伴關係，為全球患者提供同類最佳的眼科藥物及治療方法，把握中國眼科行業及全球眼科市場的迅速增長機會，

財務回顧

截至2022年6月30日止6個月(與截至2021年6月30日止6個月比較)

	截至6月30日止6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	11,866	7,410
其他虧損淨額	(17,490)	(65)
研發開支	(100,929)	(123,435)
一般及行政費用	(39,510)	(100,612)
銷售及分銷開支	(13,656)	(6,566)
財務成本	(1,307)	(1,764,390)
期內虧損	(161,026)	(1,987,658)
期內其他全面收益		
其後可能重新分類至損益的項目：		
換算功能貨幣並非人民幣的實體財務報表的 匯兌差額	114,664	2,326
期內全面收益總額	(46,362)	(1,985,332)
非香港財務報告準則計量方式		
經調整期內虧損	(138,932)	(123,294)

1. 概覽

截至2022年6月30日止6個月，我們錄得虧損總額約人民幣161.0百萬元，而截至2021年6月30日止6個月則約為人民幣1,987.7百萬元，主要由於在A系列優先股及B系列優先股於上市日期轉換為普通股前，就A系列優先股及B系列優先股的贖回金額及轉換特性確認優先股負債賬面金額的變動所致。

截至2022年6月30日止6個月，我們的研發開支約為人民幣100.9百萬元，較截至2021年6月30日止6個月約人民幣123.4百萬元減少約18.2%，主要由於我們的主要產品NVK002及TAB014分別於2022年5月及6月開展第III期臨床試驗，並無於報告期內產生大額成本所致。

2. 其他收入

本集團的其他收入主要包括銀行利息收入及政府補助(即我們就研發活動自政府機關獲得的一次性補貼)。

截至2022年6月30日止6個月，本集團的其他收入由截至2021年6月30日止6個月約人民幣7.4百萬元增加至約人民幣11.9百萬元，主要源於銀行存款利息收入增加約人民幣2.8百萬元及我們就研發活動自地方政府獲得的補貼增加約人民幣1.5百萬元。

3. 其他虧損淨額

截至2022年6月30日止6個月，我們錄得其他虧損淨額約人民幣17.5百萬元，而截至2021年6月30日止6個月則錄得其他虧損淨額約人民幣65,000元，主要包括不同貨幣的銀行賬戶進行資金轉賬及以美元計值的銀行結餘造成的匯兌收益或虧損淨額。

4. 研發開支

本集團的研發開支主要包括(i)臨床試驗專業服務費用，主要包括向合約研究機構、醫院及其他醫療機構付款以及就臨床前研究及臨床試驗產生的檢驗費；(ii)有關我們研發設備及設施的折舊及攤銷；(iii)員工成本，包括研發人員的薪金、花紅及福利開支；(iv)我們的候選藥物研發所用原材料及消耗品的成本；(v)向研發人員支付以權益結算以股份為基礎的付款；及(vi)水電費。

截至2022年6月30日止6個月，我們的研發開支由截至2021年6月30日止6個月約人民幣123.4百萬元減少約人民幣22.5百萬元或18.2%至約人民幣100.9百萬元，主要源於主要產品NVK002及TAB014分別於2022年5月及6月開展第III期臨床試驗，並無於報告期內產生大額成本，而僱員薪金及福利隨着人手增加而上升約人民幣10.6百萬元則抵銷了部分減幅。

下表載列本集團於所示期間的研發開支組成部分：

	截至6月30日止6個月	
	2022年 人民幣千元 (未經審核)	2021年 人民幣千元 (未經審核)
臨床試驗專業服務費用	44,544	78,072
員工成本	22,003	11,434
折舊及攤銷	15,256	11,138
所用原材料及消耗品的成本	8,750	2,600
以權益結算以股份為基礎的付款	4,610	13,429
水電費	2,376	1,641
運輸費	927	—
其他	2,463	5,121
總計	<u>100,929</u>	<u>123,435</u>

5. 一般及行政費用

我們的一般及行政費用包括員工成本、上市開支、法律、諮詢及審計服務等專業服務費用、一般經營開支、辦公室設備折舊以及向研發人員及商業化團隊以外人員支付以權益結算以股份為基礎的付款。

截至2022年6月30日止6個月，我們的一般及行政費用約為人民幣39.5百萬元，較截至2021年6月30日止6個月約人民幣100.6百萬元減少約人民幣61.1百萬元，主要由於(i)2021年就首次公開發售產生一次性上市開支；及(ii)按照於相關期間歸屬的購股權數目計算，以權益結算以股份為基礎的付款減少所致。

6. 銷售及分銷開支

我們的銷售及分銷開支主要包括我們商業化團隊的薪金及福利開支。截至2022年6月30日止6個月，我們的銷售及分銷開支由截至2021年6月30日止6個月人民幣6.6百萬元增加至約人民幣13.7百萬元，主要由於(i)我們的商業化團隊人手增加；及(ii)營銷相關開支增加所致。

7. 財務成本

截至2022年6月30日止6個月，我們的財務成本由截至2021年6月30日止6個月約人民幣1,764.4百萬元大幅減少至約人民幣1.3百萬元，主要由於2021年就A系列優先股及B系列優先股贖回金額及轉換特徵而確認的金融負債的賬面金額變動所致。

8. 期內虧損

基於上述因素，截至2022年6月30日止6個月，我們錄得虧損約人民幣161.0百萬元，而截至2021年6月30日止6個月則錄得虧損約人民幣1,987.7百萬元。

9. 非香港財務報告準則計量方式

為補充本集團根據香港財務報告準則呈列的中期綜合財務報表，我們亦使用經調整期內虧損總額及其他經調整數字，作為附加財務計量方式，而此等數字並不在香港財務報告準則要求範圍內，亦非按照香港財務報告準則呈列。我們相信，該等經調整計量方式可為股東及潛在投資者提供有用資料，協助彼等了解及評估本集團的中期綜合營運業績，一如有關資料有助我們的管理層了解及進行評估。

經調整期內虧損總額指期內虧損總額撇除以權益結算以股份為基礎的付款開支、上市開支及若干非現金項目及一次性事件(即優先股負債賬面金額變動)的影響。香港財務報告準則並無就經調整期內虧損總額一詞界定定義。然而，我們相信，此一及其他非香港財務報告準則計量方式可反映本集團的正常營運業績，消除管理層認為並非本集團營運表現指標的項目可能造成的影響。本集團管理層相信，經調整期內虧損總額獲本集團經營的行業採用。然而，經調整期內虧損總額不擬亦不應被獨立考慮或代替根據香港財務報告準則編製及呈列的財務資料。本公司股東及潛在投資者不應獨立審視非香港財務報告準則計量方式(即經調整期內全面虧損總額)，或以其代替根據香港財務報告準則編製的業績，或將此視為可與其他公司呈報或預測的業績作比較。

下表載列於所示期間的期內虧損與經調整期內虧損的對賬：

	截至6月30日止6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	(161,026)	(1,987,658)
加：		
優先股負債賬面金額的變動	-	1,763,499
上市開支	-	28,112
以權益結算以股份為基礎的付款開支	22,094	72,753
非香港財務報告準則經調整期內虧損	(138,932)	(123,294)
<i>中期綜合財務狀況表的選定數據</i>		
	於2022年	於2021年
	6月30日	12月31日
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(經審核)
流動資產總值	2,013,565	2,208,894
非流動資產總值	567,504	396,513
資產總值	2,581,069	2,605,407
流動負債總額	(79,931)	(89,008)
非流動負債總額	(29,315)	(20,912)
負債總額	(109,246)	(109,920)
流動資產淨值	1,933,634	2,119,886

10. 流動資金及資金來源以及借款

我們的現金主要用於為我們的臨床試驗、生產、設備及原材料採購以及其他開支提供資金。於報告期內，我們主要透過全球發售的所得款項淨額及首次公開發售前投資應付我們的營運資金需要。我們密切監察現金及現金結餘的使用情況，致力維持健康的營運流動資金水平。

於2022年6月30日，本集團的流動資產約為人民幣2,013.6百萬元，包括現金及現金等價物約人民幣1,569.4百萬元、原到期日超過3個月的定期存款約人民幣290.9百萬元、已抵押銀行存款約人民幣60.9百萬元及其他流動資產約人民幣92.4百萬元。於2022年6月30日，本集團的流動負債約為人民幣79.9百萬元，包括其他應付款項及應計費用約人民幣45.3百萬元、應付關聯公司款項約人民幣1.3百萬元、銀行借款約人民幣25.2百萬元及其他流動負債約人民幣8.1百萬元。

本集團採取審慎財政政策進行現金及財務管理。為更好地控制風險及儘量降低資金成本，本集團的財政資源受到中央管理。現金一般存作存款，大部分以美元、港元及人民幣計值。本集團定期檢討其流動資金及融資需要。

11. 已抵押銀行結餘

於2022年6月30日，我們的已抵押銀行結餘約為人民幣60.9百萬元，指我們就一筆銀行貸款及開具信用證用於進口若干機器及設備而質押予銀行的銀行結餘。

12. 主要財務比率

下表載列於所示日期我們的主要財務比率的組成部分：

	於2022年 6月30日 (%)	於2021年 12月31日 (%)
流動比率 ⁽¹⁾	25.2	24.8
資產負債比率 ⁽²⁾	不適用 ⁽³⁾	不適用 ⁽³⁾

附註：

- (1) 流動比率乃按於同日的流動資產除以流動負債計算。
- (2) 資產負債比率指同日的計息借款減現金及現金等價物及原到期日超過3個月的定期存款，除以權益總額，再乘以100%。
- (3) 於2021年12月31日及2022年6月30日，我們處於淨現金狀況，因此資產負債比率並不適用。

13. 或然負債

於2022年6月30日，本集團並無重大或然負債。

14. 資本承擔

於2022年6月30日，本集團的資本承擔約為人民幣332.0百萬元，較2021年12月31日約人民幣194.7百萬元增加約人民幣137.3百萬元，主要源於興建生產設施及研發活動取得進展。

15. 僱員及薪酬

於2022年6月30日，本集團擁有合共268名僱員。下表載列於2022年6月30日按職能劃分的僱員總數：

職能	僱員數目	佔總數百分比
管理	6	2.2
研發	82	30.6
生產	69	25.7
質量控制	45	16.8
銷售及營銷	38	14.2
環境、健康與安全	2	0.8
行政	26	9.7
總計	<u>268</u>	<u>100.0</u>

本集團僱員薪酬包括薪金、花紅、僱員公積金及社會保險供款、其他福利付款及以權益結算以股份為基礎的付款。

截至2022年6月30日止6個月，本集團產生的薪酬成本總額約為人民幣68.9百萬元，而截至2021年6月30日止6個月則約為人民幣96.7百萬元，主要源於以權益結算以股份為基礎的付款減少約人民幣50.7百萬元，而僱員薪金及福利隨着人手增加而上升約人民幣22.9百萬元則抵銷了部分減幅。

16. 外匯風險

截至2022年6月30日止6個月，本集團主要於中國營運，大部分交易以人民幣結算，而人民幣為本公司主要附屬公司的功能貨幣。於2022年6月30日，本集團的現金及現金等價物大部分以港元計值，而若干現金及現金等價物、購買物業、廠房及設備的預付款項以及其他應付款項以外幣計值。

外幣兌人民幣匯率如有任何顯著波動，均可能對本集團造成財務影響。我們並不預期未來貨幣波動將對本集團業務造成重大影響。本集團密切監察匯率波動，亦不時檢討外幣風險管理策略。管理層將繼續靈活監察外匯風險，並於有需要時採取及時和適當的對沖活動。

於2022年6月30日，本集團並無使用衍生金融工具對沖外幣風險。

綜合損益及其他全面收益表

截至2022年6月30日止6個月－未經審核

	附註	截至6月30日止6個月	
		2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
收益	3	-	-
其他收入		11,866	7,410
其他虧損淨額		(17,490)	(65)
研發開支	4(b)	(100,929)	(123,435)
一般及行政費用		(39,510)	(100,612)
銷售及分銷開支		(13,656)	(6,566)
財務成本	4(a)	(1,307)	(1,764,390)
除稅前虧損	4	(161,026)	(1,987,658)
所得稅	5	-	-
期內虧損		(161,026)	(1,987,658)
期內其他全面收益			
其後可能重新分類至損益的項目：			
換算功能貨幣並非人民幣的 實體財務報表的匯兌差額		114,664	2,326
期內全面收益總額		(46,362)	(1,985,332)
每股虧損(人民幣元)	6		
基本		(0.30)	(7.02)
攤薄		(0.30)	(7.02)

綜合財務狀況表

於2022年6月30日－未經審核

		於2022年 6月30日 人民幣千元	於2021年 12月31日 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備		223,088	184,318
無形資產		310,908	162,383
購買物業、廠房及設備的預付款項		33,508	49,812
		567,504	396,513
流動資產			
其他應收款項及預付款項	8	92,378	46,800
已抵押銀行存款		60,920	25,508
原到期日超過3個月的定期存款		290,915	8,157
現金及現金等價物		1,569,352	2,128,429
		2,013,565	2,208,894
流動負債			
其他應付款項及應計費用	9	45,271	59,153
應付關聯公司款項		1,321	13,684
銀行貸款		25,185	10,289
租賃負債		8,154	5,882
		79,931	89,008
流動資產淨值		1,933,634	2,119,886
資產總值減流動負債		2,501,138	2,516,399

	於2022年 6月30日 人民幣千元	於2021年 12月31日 人民幣千元
非流動負債		
租賃負債	29,286	20,861
遞延收入	<u>29</u>	<u>51</u>
	<u>29,315</u>	<u>20,912</u>
資產淨值	<u>2,471,823</u>	<u>2,495,487</u>
資本及儲備		
股本	—*	—*
儲備	<u>2,471,823</u>	<u>2,495,487</u>
權益總額	<u>2,471,823</u>	<u>2,495,487</u>

* 結餘金額少於人民幣1,000元。

未經審核中期財務報表附註

1 編製基準

本公告所載未經審核綜合中期財務資料並不構成本集團截至2022年6月30日止6個月的未經審核中期財務報告，惟摘錄自該未經審核中期財務報告。

中期財務報告已按照香港聯合交易所有限公司證券上市規則的適用披露條文編製，包括遵守香港會計師公會頒佈的香港會計準則第34號「中期財務報告」。

中期財務報告已按照與截至2021年12月31日止財政年度的綜合財務報表所採納的相同會計政策編製。

中期財務報告未經審核，惟已由畢馬威會計師事務所按照香港會計師公會頒佈的香港審閱委聘準則第2410號「由實體的獨立核數師執行中期財務資料審閱」進行審閱。畢馬威會計師事務所的無保留意見審閱報告載於致股東的中期財務報告內。此外，中期財務報告已由本公司的審核委員會審閱。

2 會計政策變動

香港會計師公會已頒佈若干於本集團本會計期間首次生效的香港財務報告準則修訂本。有關發展並無對本集團本期間或過往期間業績及財務狀況的編製或呈列方式造成重大影響。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。

3 收益及分部報告

(a) 收益

本集團的主要業務為眼科藥物的開發、生產及營銷。於截至2022年及2021年6月30日止6個月內，該等活動並無產生收益。

(b) 分部報告

經營分部乃根據本集團最高行政管理層定期審閱以向分部分配資源及評估分部表現的內部報告確定。

本集團的最高行政管理層根據內部管理職能作出資源分配決策，並將本集團視為一項綜合業務(而非按獨立業務線或地理區域)評估業務表現。因此，本集團只有一個經營分部，亦因此並無呈列任何分部資料。

根據香港財務報告準則第8號「營運分部」，不論該實體的組織如何(即使該實體擁有單一可呈報分部)，均需識別及披露有關實體地理區域的資料。本集團於一個地理位置經營，主要原因為其所有非流動營運資產及資本支出均位於／來自中華人民共和國(「中國」)。因此並無呈列任何地域資料。

4 除稅前虧損

除稅前虧損乃經扣除以下各項後達致：

(a) 財務成本

	截至6月30日止6個月	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
銀行貸款利息	466	194
租賃負債利息	841	697
優先股負債賬面金額變動：		
—贖回金額現值變動	—	58,208
—轉換特徵公平值變動	—	1,705,291
	<u>1,307</u>	<u>1,764,390</u>

(b) 其他項目

	截至6月30日止6個月	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
無形資產攤銷	1,053	1,054
折舊費用		
—自有物業、廠房及設備	13,124	8,422
—使用權資產	3,115	2,162
研發開支	100,929	123,435
上市開支	—	28,112
	<u>—</u>	<u>28,112</u>

5 所得稅

本集團須就本集團成員公司註冊及經營所在司法管轄區所產生或所得利潤按實體繳納所得稅。

(a) 開曼群島所得稅

開曼群島並無所得稅，因此，本公司報告的經營業績在開曼群島毋須繳納任何所得稅。

(b) 香港所得稅

由於本集團並無估計應課稅利潤，故並無按16.5%的稅率計提香港利得稅撥備。

(c) 中國企業所得稅

由於本集團的中國實體並無估計應課稅利潤，故根據中國企業所得稅法及有關法規，並無按25%的稅率計提中國內地所得稅撥備。

6 每股虧損

(a) 每股基本虧損

每股基本虧損乃按本中期期間的本公司普通權益股東應佔虧損人民幣161,026,000元(截至2021年6月30日止6個月：人民幣1,987,658,000元)及已發行普通股加權平均數541,946,928股(截至2021年6月30日止6個月：283,262,051股)(已計及資本化發行的影響)計算如下：

	截至6月30日止6個月	
	2022年 股數	2021年 股數
年初已發行普通股	541,946,928	377,480
資本化發行的影響	—	150,614,520
於進行首次公開發售時將可轉換可贖回優先股 轉換為普通股的影響	—	89,264,928
於進行首次公開發售時發行股份的影響	—	42,326,989
就以權益結算以股份為基礎的交易發行股份的影響	—	678,134
期末普通股加權平均數	<u>541,946,928</u>	<u>283,262,051</u>

(b) 每股攤薄虧損

由於所有潛在普通股均具有反攤薄影響，故截至2022年及2021年6月30日止6個月的每股攤薄虧損與每股基本虧損相同。

7 股息

於截至2022年及2021年6月30日止6個月，本公司並無派付或宣派股息。

8 其他應收款項及預付款項

	於2022年 6月30日 人民幣千元	於2021年 12月31日 人民幣千元
可收回增值稅	16,059	9,017
預付供應商款項	61,090	32,232
其他應收款項	15,229	5,551
	<u>92,378</u>	<u>46,800</u>

所有其他應收款項及預付款項預期將於一年內收回或確認為開支。

9 其他應付款項及應計費用

	於2022年 6月30日 人民幣千元	於2021年 12月31日 人民幣千元
購買物業、廠房及設備的應付款項	8,181	28,394
應付薪金	10,420	12,795
研發開支應計成本	12,566	6,830
採購材料的應付款項	5,155	1,001
應計辦公室開支及其他	3,163	4,604
其他應付稅項	5,786	5,529
	<u>45,271</u>	<u>59,153</u>

所有其他應付款項及應計費用預期將於一年內結清並支銷或應要求償還。

其他資料

報告期後事項

NVK002(本公司主要產品之一)中國CHAMP及小型CHAMP已分別於2022年7月21日及2022年7月28日完成患者入組。中國CHAMP及小型CHAMP的主要目標為評估NVK002對於治療兒童及青少年近視加深的療效及安全性。中國CHAMP試驗由北京同仁醫院王寧利教授出任牽頭主研究者，涉及19間中心，於4個月內完成入組777名患者，較原定時間快2個月。小型CHAMP試驗由復旦大學附屬眼耳鼻喉科醫院瞿小妹教授及中山大學中山眼科中心楊曉教授出任聯席牽頭主研究者，涉及18間中心，於3個月內完成入組526名患者，較原定時間快3個月。該兩項第III期試驗完成入組使本公司佔據在中國開發藥物治療近視加深的領先位置。

除上文所披露者外，於報告期末後直至本公告日期概無發生其他影響本集團的重大事件。

中期股息

董事會不建議就截至2022年6月30日止6個月分派中期股息。

遵守企業管治守則

根據企業管治守則第二部分的守則條文C.2.1，主席與行政總裁的角色應有區分，並不應由一人同時兼任。李小羿博士目前同時兼任主席與行政總裁。李小羿博士自本集團成立以來一直經營及管理本集團。董事會相信，由一人同時兼任行政總裁與主席，可確保本集團領導一致並有效履行行政職能。我們認為現有安排不會損害權力制衡，原因在於董事會成員包括另外八名經驗豐富的優秀人才，彼等能夠從不同角度給予建議。此外，董事會將就本集團的重大決定諮詢適當的董事委員會及高級管理層。

因此，董事認為現有安排對本公司及股東整體而言有利，並符合彼等的整體利益，而在此情況下偏離企業管治守則第二部分的守則條文C.2.1誠屬恰當。董事會將繼續檢討本集團企業管治架構的成效，以評估是否有必要區分主席與行政總裁的角色。

本公司致力於維持高水平的企業管治(對本公司發展極其重要)，以保障股東利益。除上文所披露者外，董事認為我們於報告期內直至本公告日期已遵守上市規則附錄十四所載企業管治守則的所有適用守則條文。

遵守進行證券交易的標準守則

我們已採納上市規則附錄十所載的標準守則，作為其自身有關規管董事進行本公司證券交易的證券守則。

經本公司向全體董事作出具體查詢後，彼等均已確認於報告期內直至本公告日期期間已遵守標準守則。我們並不知悉可能管有本公司內幕消息的僱員並無遵守標準守則的事件。

全球發售所得款項用途

本公司股份於2021年4月29日在聯交所上市，合共發行123,567,500股發售股份。全球發售的所得款項淨額約為1,932,300,000港元，當中已扣除包銷費用、佣金及相關上市開支。

上市所得款項用途	作計劃 用途的所得 款項淨額 (百萬港元)	佔所得款項 淨額總數 百分比 (%)	於2022年	於2022年	預期動用 未動用 款額的時間
			6月30日 已動用所得 款項淨額 (百萬港元)	6月30日 未動用所得 款項淨額 (百萬港元)	
我們兩項核心產品的臨床開發及商業化	618.34	32.00%	156.05	462.29	
1. 分配予環孢素A眼凝膠	438.64	22.70%	119.49	319.15	2025年底或之前
2. 分配予ZKY001	179.70	9.30%	36.56	143.14	2025年底或之前
我們的管線中其他候選藥物的持續研發 活動及商業化	888.86	46.00%	184.64	704.22	
1. 其他主要候選藥物的持續研發活動	579.69	30.00%	49.72	529.97	2025年底或之前
2. 其他創新及仿製候選藥物的持續 研發活動	57.97	3.00%	57.97	-	-
3. 我們其他引進候選藥物的里程付款	96.62	5.00%	56.72	39.90	2025年底或之前
4. 預計來年將推出新產品，因而進一步擴張 銷售及營銷團隊	154.58	8.00%	20.23	134.35	2025年底或之前
為我們位於南沙的先進生產設施進行生產 線擴張，以籌備未來年度的產品上市	135.27	7.00%	124.32	10.95	2022年底或之前
業務發展活動及藥品管線的擴展	96.62	5.00%	96.62	-	-
營運資金及其他一般企業用途	193.23	10.00%	72.34	120.89	2023年底或之前
	<u>1,932.32</u>	<u>100.00%</u>	<u>633.97</u>	<u>1,298.35</u>	

於2022年6月30日，所有未動用所得款項淨額已由本公司以短期存款方式存置於香港及中國持牌銀行或認可金融機構。

動用全球發售所得款項淨額的預期時間表乃根據本公司對未來市況作出的最佳估計制訂，可能會按我們實際業務營運狀況作出更改。展望未來，所得款項淨額將按招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節所載方式應用，而先前於招股章程披露的所得款項淨額擬定用途並無變動。

購買、出售或贖回本公司上市證券

於報告期至本公告日期期間，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回任何本公司上市證券。

重大訴訟

我們於截至2022年6月30日止6個月並無涉及任何重大訴訟或仲裁。於截至2022年6月30日止6個月，董事亦不知悉有任何待決或針對本集團的重大訴訟或申索。

審核委員會審閱中期業績

審核委員會由一名非執行董事及兩名獨立非執行董事組成，包括黃顯榮先生、蔡俐女士及劉懷鏡先生。審核委員會主席由黃顯榮先生擔任。

審核委員會已審閱本集團採納的會計原則及慣例，並討論審核、內部監控及財務報告事宜，包括審閱本集團截至2022年6月30日止6個月的未經審核中期財務報告。

審核委員會已檢討及評估本公司風險管理及內部監控系統(涵蓋所有重大財務、營運及合規監控)的成效。審核委員會亦定期檢討本公司的企業管治架構及慣例，並持續監察合規遵行情況。

登載2022年綜合中期業績及中期報告

本公告登載於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及我們的網站(zkoph.com)。本公司截至2022年6月30日止6個月的中期報告載有根據上市規則規定提供的所有資料，將於適當時候寄發予股東，並於聯交所及本公司的網站登載。

致謝

我們謹就股東及業務夥伴一直鼎力支持及僱員竭力勤勉工作致以衷心謝意。

釋義

「審核委員會」	指	董事會轄下的審核委員會
「董事會」	指	本公司董事會
「資本化發行」	指	本公司已發行及未發行股本中每股面值0.0001美元的股份於2021年4月1日拆細為400股每股面值0.00000025美元的相應類別股份
「藥品審評中心」	指	國家藥品監督管理局藥品審評中心，國家藥監局的下屬部門，主要負責新藥試驗申請及新藥申請的審批
「CED」	指	角膜上皮缺損
「行政總裁」	指	本公司行政總裁
「企業管治守則」	指	上市規則附錄十四所載企業管治守則
「主席」	指	董事會主席
「中國」	指	中華人民共和國，僅就本中期業績公告而言不包括香港、澳門特別行政區及台灣地區
「本公司」或「我們」	指	兆科眼科有限公司
「核心產品」	指	具有上市規則第十八A章賦予該詞的涵義；就本中期業績公告而言，本公司的核心產品指環孢素A眼凝膠及ZKY001
「環孢素A」	指	抑制鈣調磷酸酶(T細胞的激活素)的選擇性免疫抑制劑

「DED」	指	乾眼症
「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
「EMA」	指	歐洲藥品管理局
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「全球發售」	指	招股章程所述的股份認購要約
「本集團」或「我們」	指	本公司及其附屬公司
「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
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「新藥試驗申請」	指	新藥臨床試驗申請，其為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(CTA)
「首次公開發售」	指	本公司股份於聯交所首次公開發售
「KOL」	指	關鍵意見領袖
「上市」	指	股份於聯交所主板上市
「上市日期」	指	2021年4月29日，即股份於聯交所主板首次開始買賣的日期
「上市規則」	指	聯交所證券上市規則，經不時修訂或補充

「主板」	指	聯交所運作的證券交易所(不包括期權市場)，獨立於聯交所GEM並與之並行運作
「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
「新藥申請」	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
「Nevakar」	指	Nevakar, Inc.，於2015年根據美國特拉華州法律註冊成立的製藥公司，為我們的許可方夥伴之一
「NK」	指	神經營養性角膜炎
「國家藥監局」	指	國家藥品監督管理局
「PanOptica」	指	PanOptica, Inc.，於2009年根據美國特拉華州法律註冊成立的生物製藥公司，為我們的許可方夥伴之一
「招股章程」	指	本公司於2021年4月16日刊發的招股章程
「報告期」	指	截至2022年6月30日止6個月
「人民幣」	指	人民幣
「研發」	指	研究及開發
「A系列優先股」	指	本公司於A輪融資中配發及發行的可轉換A系列優先股，其後於上市日期轉換為普通股
「B系列優先股」	指	本公司於B輪融資中配發及發行的可轉換B系列優先股，其後於上市日期轉換為普通股

「股份」	指	本公司股本中每股面值0.00000025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，為香港交易及結算所有限公司的全資附屬公司
「東曜藥業」	指	東曜藥業股份有限公司，前稱東源國際醫藥股份有限公司，於2009年根據香港法例成立的有限公司，為我們的許可方夥伴之一，其股份於聯交所上市(股份代號：1875)
「TPRK」	指	經上皮雷射屈光角膜削切術
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土、屬地及受其司法管轄的所有地區
「美元」	指	美國法定貨幣美元
「VEGF」	指	血管內皮生長因子，細胞所產生可促進血管形成的一種信號蛋白質
「VEGFR2」	指	血管內皮生長因子受體2，一種VEGF，是對血管內皮生長因子信號的主要應答物，從而調節內皮遷移及增殖
「Visus」	指	VISUS THERAPEUTICS INC.，於2019年根據美國特拉華州法律註冊成立的製藥公司，為我們的許可方夥伴之一
「Vyluma」	指	Vyluma Inc.，於2021年根據美國特拉華州法律註冊成立的製藥公司，為我們的許可方夥伴之一
「wAMD」	指	濕性老年黃斑部病變

「兆科廣州」

指 兆科(廣州)眼科藥物有限公司，於2016年6月16日在中國成立的有限責任公司，為本公司的間接全資附屬公司

代表董事會
兆科眼科有限公司
主席兼執行董事
李小羿博士

香港，2022年8月24日

於本公告日期，董事會包括執行董事李小羿博士及戴向榮先生；非執行董事李燁妮女士、張甜甜女士、蔡俐女士及陳宇先生；以及獨立非執行董事黃顯榮先生、盧毓琳教授及劉懷鏡先生。