

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12月31日止年度
全年業績公告

本公司董事會及董事欣然公佈本集團截至2022年12月31日止年度的經審核綜合全年業績，連同截至2021年12月31日止年度的比較數字如下。本集團於報告期內的綜合財務報表已由審核委員會審閱。

於本公告內，「兆科眼科」及「我們」均指本公司及(如文義另有所指)本集團。本公告所載若干金額及百分比數字已作四捨五入調整，或取整至一或兩個小數位。任何圖表或其他部分與所列總數或總額如有任何歧異，乃因取整所致。

業務摘要

- **環孢素A眼凝膠**：於2022年6月，用於治療乾眼症的創新藥物環孢素A眼凝膠的新藥申請已獲藥品審評中心受理審評。於2023年1月，環孢素A眼凝膠陸續通過國家藥監局的藥品註冊及臨床試驗現場核查，以及通過廣東省藥品監督管理局的GMP符合性檢查。通過全部三項核查標誌着我們的重要里程碑，讓我們朝着環孢素A眼凝膠的最終註冊及商業化邁進。
- **NVK002**：於2022年7月，兆科眼科成功完成NVK002第III期近視治療臨床試驗在中國的患者招募工作。儘管在患者招募方面面對重重挑戰，惟我們達成此項里程碑的時間遠早於預期。再者，我們鞏固了在低劑量阿托品市場的領先地位。Vyluma公佈NVK002的全球第III期臨床研究的成功結果，在籌備向FDA提交新藥申請的過程中邁進一大步。與此同時，我們在中國進行的中國CHAMP及小型CHAMP第III期研究進度甚佳。我們亦已公佈NVK002在南韓的首份夥伴協議。
- **青光眼**：我們的青光眼醫療產品組合由七種藥物及一種家用眼壓測量器械組成，正值發展當中。於2022年11月，我們於大中華達成一項有關商業化TONO-i的獨家分銷協議，以自行測量眼壓。於2023年2月，中國首款用於治療青光眼／高眼壓的貝美素噁嗎洛爾滴眼液仿製藥—貝美素噁嗎洛爾滴眼液(晶貝瑩®)獲得國家藥監局批准上市，亦為我們藥物管線中第一款商業化的藥物。此外，貝美素噁嗎洛爾的首張處方於2023年3月開出。
- **熱敷眼罩—首個商業化產品**：於2022年8月，我們於天貓線上旗艦店推出我們首個熱敷眼罩堡得視®，作為用於減輕輕度乾眼症徵狀的第二類醫療器械。推出該產品標誌着我們展開商業化策略，讓我們直接接觸注重眼睛保健的消費者。此亦印證我們的信念，即眼疾很多時候具有多因素病因機制，而優秀的療法通常需要結合一種或多種藥物及器械。
- **老花眼**：於2022年5月，我們成功與Visus Therapeutics訂立協議，並將創新藥物BRIMOCHOL™ PF及Carbachol PF引入我們的組合，讓我們成為中國首間坐擁近視、乾眼症及老花眼三大眼前節疾病、已屆後期階段(第III期或之後)的候選藥物的眼科製藥公司。

財務摘要

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
其他收入及收益淨額	8,310	34,542
研發開支	(296,430)	(220,058)
一般及行政費用	(86,109)	(162,080)
銷售及分銷開支	(29,946)	(16,736)
利息開支	(3,142)	(1,949)
優先股負債的賬面金額變動	—	(1,763,499)
年內虧損	(407,317)	(2,129,780)
年內全面收益總額	(196,415)	(2,180,971)
非香港財務報告準則經調整年內虧損 ⁽¹⁾	<u>(360,633)</u>	<u>(228,311)</u>

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年內虧損淨額的定義為經調整年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年內虧損淨額與年內虧損的對賬。

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
年內虧損	(407,317)	(2,129,780)
加：		
優先股負債的賬面金額變動	—	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	46,684	109,858
非香港財務報告準則經調整年內虧損 ⁽¹⁾	<u>(360,633)</u>	<u>(228,311)</u>

公司簡介

概覽

管線策略

兆科眼科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。根據灼識的資料，在中國市場需求及醫療護理行業新的支援公共政策推動下，眼科藥物市場規模預計將於2027年達到約110億美元，我們已作好準備把握此一快速增長機會。

兆科眼科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主要疾病，在眼科行業中規模最大，效用最全面。在構建組合時，我們致力於在成為眼科醫生的「一站式解決方案供應商」與集中大部分寶貴資源於滿足巨大需求缺口及商業潛力之間取得平衡。我們為中國唯一一間坐擁乾眼症、近視及老花眼三大眼前節疾病、已屆後期(第III期或之後)階段的项目的眼科公司。我們的管線中有多種可能療效顯著的候選創新藥，相信將成為同類最佳或同類首創療法，未來將為我們的收益作出重大貢獻。

我們銳意成為中國以至全球眼科行業領先企業，並於推進主要臨床項目上取得良好進展。於2022年，我們已提交兩項新藥申請，包括我們的核心產品之一——治療乾眼症的環孢素A眼凝膠；鞏固我們在龐大的近視加深市場的地位；引進一種創新藥引進我們的組合開展老花眼的版圖；以及就首款商業化的自研青光眼藥物——貝美素噁嗎洛爾滴眼液(晶貝瑩®)獲批簡化新藥申請。

在未來兩至三年推出晶貝瑩®以及其他創新藥及仿製藥之前，兆科眼科已制訂強健的商業化策略，聚焦全渠道模式，與線上渠道的主要成員建立多個溝通方式，包括有眼科醫生及眼睛保健社群高度參與的微信賬戶，亦透過經驗豐富的銷售團隊採用傳統線下渠道與醫院合作。此外，我們亦於2022年推出首項商業化產品堡得視®熱敷眼罩，乃供輕度乾眼症患者使用的第二類醫療器械。

此項成就標誌着我們從純研發公司演進為商業製藥公司。隨着我們首款針對青光眼的商業化藥物貝美素噻嗎洛爾獲批及推出，以及更多非處方產品納入我們的天貓旗艦店及實體銷售點，來年將有助我們進一步提高品牌認知度，並積累本公司強健的藥物管線商業化的經驗，包括自行開發的創新乾眼症藥物環孢素A眼凝膠及我們的創新近視藥物NVK002。

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，為中國及全球數以百萬計患者的視力健康作出重要貢獻。我們專注於交付優質產品以滿足患者及眼科醫生的需求缺口，亦致力推動尖端數字化業務模型的創新。我們認真承擔社會責任，銳意提高公眾對眼疾的意識，包括診斷和治療方法。

我們的組合

以下載列我們於本公告日期的產品管線：

我們的創新藥

Drug Candidate 候選藥物	Source 來源	Commercial Rights 商業權利	Preclinical 臨床前	IND 新藥試驗申請	Phase I 第I期	Phase II 第II期	Phase III 第III期	NDA 新藥申請
Cyclosporine A (CsA) Ophthalmic Gel 環孢素 A 眼凝膠	ZHAOKE OPHTHALMOLOGY	Global 全球	China 中國	Passed the on-site regulatory and clinical inspections and GMP inspection 通過藥品註冊及臨床試驗現場核查以及 GMP 審查				
NTC010 (levofloxacin dexamethasone combination) NTC010 (左氧氟沙星與 地塞米松複方)	ntc	China 中國	China 中國	Certain Countries of the EU: Commercialized (NTC and Santen) 若干歐盟國家: 商業化(NTC及Santen)				
NVK002 (Atropine) NVK002(阿托品)	Vyluma	Greater China, South Korea and ASEAN ¹ 大中華區、南韓及若干東盟 國家 ¹	China 中國	US: Phase III trial top-line results announced (Vyluma, previously known as Nevakar) 美國: 第 III 期試驗頂線結果已公佈(Vyluma, 前稱 Nevakar)				
TAB014 (Bevacizumab) TAB014 (貝伐單抗)	东曜药业 DONGYAO PHARMACEUTICALS	China 中國	China 中國					
ZKY001 (Functional fragment of Thymosin β4) ZKY001(胸腺肽β4的 功能片段)	ZHAOKE OPHTHALMOLOGY	Greater China excluding Macau 大中華區, 不包括澳門	China 中國					
BRIMOCHOL™ PF and Carbachol PF BRIMOCHOL™ PF 及 Carbachol PF	VISUS THERAPEUTICS	Greater China, South Korea and ASEAN ³ 大中華區、南韓及若干東盟 國家 ³	China 中國	US: Phase III trial ongoing (Visus) 美國: 第 III 期試驗進行中(Visus)				
NTC014 (levofloxacin and ketorolac trometamol combination) NTC014(左氧氟沙星 與酮咯酸氨丁三醇複方)	ntc	Greater China, South Korea and ASEAN ³ 大中華區、南韓及若干東盟 國家 ³	China 中國	EU: Preclinical (NTC) 歐盟: 臨床前 (NTC)				
Resolv ER (Liposome - loaded urea) Resolv ER (脂質體尿素)	KATO Pharmaceuticals	Greater China and ASEAN ¹ 大中華區及若干東盟國家 ¹	China 中國	US: Phase Ib trial ongoing (Kato) 美國: 第 Ib 期試驗進行中 (Kato)				
IC-270 (Syk inhibitor and antihistamine) IC-270 (Syk 酪氨酸激酶 抑制劑和抗組胺藥)	IACATA PHARMA	Greater China and ASEAN ¹ 大中華區及若干東盟國家 ¹	China 中國	US: Preclinical (IACATA) 美國: 臨床前 (IACATA)				
RGN-259 (Thymosin β4) RGN-259 (胸腺肽β4)	REGENEREX	Greater China 大中華區	China 中國	US: Phase III trial ongoing (RegeneRx) 美國: 第 III 期試驗進行中 (RegeneRx)				
IC-265 (Syk inhibitor) IC-265 (Syk 酪氨酸激酶 抑制劑)	IACATA PHARMA	Greater China and ASEAN ¹ 大中華區及若干東盟國家 ¹	China 中國	US: Phase II trial completed in allergic conjunctivitis (IACATA) 美國: 過敏性結膜炎第 II 期試驗完成 (IACATA)				
PAN-90806 (VEGFR2 inhibitor) PAN-90806 (VEGFR2 抑制劑)	PANOPTICA	Greater China, South Korea and ASEAN ² 大中華區、南韓及若干東盟 國家 ²	China 中國	US: Phase I/II trial completed (PanOptica) 美國: 第 I/II 期試驗完成 (PanOptica)				
CsA/Rebamipide Ophthalmic Gel 環孢素 A/瑞巴派特 眼凝膠	ZHAOKE OPHTHALMOLOGY	Global 全球	China 中國					
ZK002	ZHAOKE OPHTHALMOLOGY	Global 全球	China 中國					

▶ Our Progress 我們的進度
▶ Expected Next Step 預期下一階段
▶ Progress of Our Licensing Partner 我們許可方夥伴的進度

* 啟動第II期臨床試驗之前可能不需要進行第I期臨床試驗。

** 啟動第III期臨床試驗之前可能不需要進行第I期及/或第II期臨床試驗。

- (1) 包括文萊、緬甸、柬埔寨、東帝汶、印度尼西亞、老撾、馬來西亞、菲律賓、新加坡、泰國及越南
- (2) 包括文萊、柬埔寨、印度尼西亞、老撾、馬來西亞、緬甸、菲律賓、新加坡、泰國及越南
- (3) 包括文萊、柬埔寨、印度尼西亞、老撾、馬來西亞、緬甸、菲律賓、新加坡、泰國、越南及斯里蘭卡

我們的仿製藥

Drug Candidate 候選藥物	Indication 適應症	Reference Drug 參照藥	MOA 作用機制
Bimatoprost 貝美前列素	Glaucoma 青光眼	Lumigan	PGA monotherapy PGA單一療法
Bimatoprost Timolol 貝美素噁嗎洛爾	Glaucoma 青光眼	Ganfort	PGA and β blocking agent combotherapy PGA及 β 受體拮抗劑聯合療法
Latanoprost 拉坦前列素	Glaucoma 青光眼	Xalatan	PGA monotherapy PGA單一療法
Latanoprost Timolol 拉坦噁嗎	Glaucoma 青光眼	Xalacom	PGA and β blocking agent combotherapy PGA及 β 受體拮抗劑聯合療法
Travoprost 曲伏前列素	Glaucoma 青光眼	Travatan	PGA monotherapy PGA單一療法
Travoprost Timolol 曲伏噁嗎	Glaucoma 青光眼	DuoTrav	PGA and β blocking agent combotherapy PGA及 β 受體拮抗劑聯合療法
Levobetaxolol HCl 鹽酸左倍他洛爾	Glaucoma 青光眼	Betaxon	Monotherapy β blocker 單一療法的 β 受體拮抗劑
Epinastine HCl 鹽酸依匹斯汀	Allergic conjunctivitis 過敏性結膜炎	Elestat	Dual-acting antihistamine and mast cell stabilizers 雙效抗組胺藥及肥大細胞穩定劑
Natamycin 納他黴素	Fungal eye infections 眼部真菌感染	Natacyn	Antifungal 抗真菌
Proparacaine HCl 鹽酸丙美卡因	Surface anesthesia 表面麻醉	Alcaine	Block nerve conduction in the corneal tissue 阻礙角膜組織中的神經傳導
Povidone Iodine 聚維酮碘	Periocular and ocular surface disinfection 眼周及眼表消毒	Betadine	Microbicidal/Antimicrobial action by iodine 碘的殺菌/抗菌作用
Fluorescein Sodium 螢光素鈉	Diagnostic for certain eye injuries 眼表損傷診斷	Minims fluorescein sodium	Fluorescent dye 螢光染色

管理層討論及分析

業務回顧

管線策略

兆科眼科已建立全面的藥物資產組合，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。該六大眼科適應症(以中國市場潛力計)為乾眼症、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可能療效顯著的創新藥，可望於未來數年上市。

環孢素A眼凝膠，用於治療乾眼症(自主研發)

概覽

環孢素A眼凝膠是兆科眼科開發以供治療乾眼症的創新藥。此眼凝膠每天給藥一次，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屬性和生活質量。專利水凝藥方已於中國以至國際範圍獲批專利保護。此創新藥方提升環孢素A於眼表的藥物代謝動力學效能，起到與現時用於乾眼症的環孢素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。

報告期內及直至本公告日期的最新資料

於2022年6月8日，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審評。

於2023年1月31日，環孢素A眼凝膠已通過國家藥監局的藥品註冊及臨床試驗現場核查，以及通過廣東省藥品監督管理局的GMP符合性檢查。

兆科眼科維持於2024年初在中國將環孢素A眼凝膠藥品註冊及商業化的目標。鑑於乾眼症廣遍全球，而環孢素A眼凝膠具獨特效能，故本公司亦正於中國以外地區尋求機會。具體而言，本公司將繼續與FDA就於美國進行環孢素A臨床發展的途徑溝通，致力於2023年底前後符合資格提交美國新藥試驗申請。

NVK002(阿托品)，用於治療近視(與Vyluma合作)

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。兆科眼科的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，於美國及中國均獲專利保護，並不含防腐劑，預計保存期超過24個月。

兆科眼科的NVK002許可方夥伴為Vyluma(為美國Nevakar Inc.的全資附屬公司)，其已於美國及歐盟成功完成NVK002第III期臨床試驗。為期三年試驗的首要結果已於2022年10月公佈，結果令人鼓舞。

於2021年9月，兆科眼科獲藥品審評中心批准同期開展兩項第III期臨床試驗，包括於中國進行為期兩年的第III期臨床試驗(「**中國CHAMP**」)及為期一年的第III期橋接試驗(「**小型CHAMP**」)。

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間中心及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間中心及526名患者。

結合Vyluma於美國及歐盟的第III期臨床試驗(「**CHAMP**」)全球數據，我們相信NVK002的整體CHAMP試驗將為全球最龐大、最長時間、最全面的低劑量阿托品第III期臨床試驗之一。

報告期內直至本公告日期的最新資料

中國兩項NVK002試驗的患者招募工作遠早於預期完成，使本公司早着先機，即使2022年面對2019冠狀病毒病的艱難環境，仍朝着成為中國以至全球首批將近視加深療法商業化的公司之一的目標邁進。

中國CHAMP試驗已於2022年7月21日完成入組，較原定時間快2個月；而小型CHAMP試驗則於2022年7月28日完成入組，較原定時間快3個月。

於2023年3月，我們與Kwangdong Pharmaceutical Co., Ltd. (「**KDP**」，一間主要從事藥品生產及分銷的韓國公司)訂立一份有關NVK002的分銷及供應協議。根據協議條款，本公司授予KDP獨家權利，於南韓進口、宣傳、分銷、營銷及出售NVK002。有關合作標誌着我們已採取踏實措施，擴大全球版圖，同時為本集團創造新商機和開拓新收益來源。

我們預期於2023年下半年完成NVK002為期一年的小型CHAMP橋接試驗，並於2024年下半年完成為期兩年的中國CHAMP試驗。兆科眼科已作好準備，成為首批在中國大陸市場商業化近視藥物的公司之一，尤其假如我們能夠將小型CHAMP的數據，與夥伴Vyluma就提交新藥申請成功進行的第III期臨床研究的數據結合，擴大領先優勢。

BRIMOCHOL™ PF 及 Carbachol PF (與 Visus 合作)

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，用於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。

兆科眼科的Brimochol許可方夥伴為Visus，其為一間臨床階段製藥公司，專注開發創新眼科療法，於華盛頓州西雅圖及加州爾灣設有辦事處。於Visus的第II期研究VIVID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。Visus現正進行第III期關鍵試驗。

為配合BRIMOCHOL™ PF 及 Carbachol PF 在美國進行中的第III期臨床研究，兆科眼科計劃於2023年底在中國提交第Ib/II期研究的新藥試驗申請，成功申請後將進行第III期研究。

TAB014(貝伐單抗)，用於治療wAMD(與東曜藥業合作)

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。

報告期內及直至本公告日期的最新資料

於2022年3月，本公司全資附屬公司兆科廣州與東曜藥業全資附屬公司東曜藥業有限公司訂立一份補充協議，據此，兆科廣州現對執行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及／或就眼科適應症開發創新藥方的權利。

我們已於2022年6月28日招募第III期臨床試驗的首名患者，並預期於2023年底前完成患者招募工作。

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週的最佳矯正視力的基線值變化。研究涉及約60間中心，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。

ZKY001 (自主研發)

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。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。兆科眼科一直發掘ZKY001的多種適應症，包括CED、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）。

兆科眼科已進行有關CED、TPRK及翼狀胬肉的ZKY001第II期臨床試驗以及研究者發起的NK試驗。研究及臨床團隊目標是分析該等研究的所有結果，以釐定該資產的發展方向及後續步驟。

NTC010 (與NTC合作)

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。

此藥物已於歐盟及15個非歐洲國家／地區獲得批准，並預計將進一步在非歐洲國家推出。根據灼識的資料，NTC010是首款在歐盟上市的喹諾酮類抗生素與抗炎類固醇組合滴眼液產品。

於2022年11月，本公司已基於現有歐洲臨床數據，連同臨床試驗豁免向國家藥監局提交新藥申請。

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

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，目標為作為維持療法，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。若試驗成功，預期使用 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。

兆科眼科目前專注於優化 PAN-90806 的配方。本公司計劃於完成所需動物研究後就患者試驗提出新藥試驗申請。

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，本公司的管線中擁有多款重點仿製藥。中國眼科疾病管理及治療的市場潛力在全球一支獨秀。仿製藥針對中國現時大部分眼科醫療需要。就市場需求層面而言，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，為眼科醫生及患者提供全方位解決方案。

我們的仿製藥項目於報告期內取得有意義的進展。當中，於 2023 年 2 月，由我們研發生產的抗青光眼藥物貝美素噻嗎洛爾滴眼液(於中國稱為晶貝瑩®)獲得國家藥監局批准上市。

貝美素噻嗎洛爾滴眼液(晶貝瑩®)用於降低對 β -受體阻滯劑或前列腺素類似物治療效果不佳的原發性開角型青光眼或高眼壓症患者的眼壓，是中國首款用於治療青光眼或高眼壓症的貝美素噻嗎洛爾滴眼液仿製藥。

貝美素噻嗎洛爾滴眼液(晶貝瑩®)亦是本公司第一款獲批商業化的藥物，首張處方於 2023 年 3 月 8 日在廣州開出。推出該產品將有助建立兆科眼科的品牌認受性，支持日後商業化推出我們的創新藥。

我們亦擬於本年就仿製藥管線中的若干青光眼及其他範疇候選藥物提交簡化新藥申請。

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

兆科眼科於中國廣東省廣州市南沙新區自設先進生產設施。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，配備從全球領先生產商採購的設備及機械，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。該設施現時設有三條生產線，全部可供進行大批量生產。

於2023年2月，我們的貝美素噻嗎洛爾滴眼液(晶貝瑩®)獲得國家藥監局批准在中國上市。該滴眼液將於我們的生產設施生產。

鑑於兆科眼科正由純研發公司轉型為商業製藥公司，我們已加大生產設施的投資，以擴大產能。例如，自生產設施設立以來，我們單劑量藥物的產能已提升十倍。

商業化

知人善任對支持商業化至關重要。於貝美素噻嗎洛爾滴眼液(晶貝瑩®)的簡化新藥申請獲批准後，本公司現正計劃將銷售及營銷團隊由2022年末的45人擴張至2023年末超過100人。

為準備候選藥物的未來商業化，我們亦已建立線上線下渠道兼用的全渠道策略。

我們深悉中國眼科行業生態正在急劇變化，相信傳統售藥方式必須輔以數碼、社交及電商等新渠道。我們的創新模式不會純粹倚賴公共醫院及私家眼科醫院或機構等傳統渠道，而是同時透過微信(中國最常用的移動應用程式)及其他線上平台的創新用途，於數碼世界建立品牌知名度。

我們於微信創設的內容主導平台「兆科博視」自2021年9月推出以來一直快速成長。「兆科博視」讓業內的頂級KOL分享真知灼見，同時促進中國眼科社群的更廣泛討論。於本公告日期，「兆科博視」的關注者人數已超過11,000名，並有超過60名頂級KOL及眼科醫生曾經提供內容或參與直播討論。我們相信，該觸及面將有助鞏固我們作為中國眼科醫生的可靠夥伴的地位，並繼續突顯及提升兆科眼科在業內的領導地位。

除建立微信的數碼社群外，兆科眼科於2022年8月15日為我們首款商業化產品堡得視®熱敷眼罩開設天貓旗艦店。該眼罩乃供輕度眼乾症人士使用的認可第二類醫療器械。

成功推出產品對本公司有着策略意義，為我們於兩大範疇的核心使命立下典範。第一，許多眼疾由多重及複雜的致病途徑引起，意味着單一療法很多時候未必足夠。雖然我們的研發工作將主要集中於眼科藥物，但我們相信結合藥物與醫療器械最終可為患者提供較佳的治療選項。因此，我們的堡得視®熱敷眼罩被視為不同程度眼乾症患者的輔助療法。我們將沿用多適應症的方針，看準機會聯同潛在夥伴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帶來具意義的裨益。

第二，推出天貓旗艦店及熱敷眼罩讓我們直接於中國注重眼睛保健的消費群體中建立品牌知名度，本公司在藥物商業化方面奠下穩固基礎。

研發

儘管我們的業務於2022年面對巨大的挑戰，惟我們堅持專注於作為支柱的研發工作，得以於報告期內取得重大研發進展。

中國於2022年的2019冠狀病毒病個案上升，在不同範疇影響我們藥物資產的持續臨床試驗，包括患者招募。然而，有賴各個團隊的努力及決心，我們大致上保持臨床項目的步伐。事實上，兩項同時進行的NVK002第III期試驗的患者招募均遠早於預期完成。

我們的研發團隊擁有經時間證明的往績紀錄，由國際管理團隊領導，在全球生物技術及製藥公司擁有數十年行業經驗。於2022年，我們擴大研發團隊的規模，由2021年約80名專業人士增加至報告期末的100名專業人士。

截至2022年12月31日止年度，我們的研發開支合共約為人民幣296.4百萬元，較截至2021年12月31日止年度約人民幣220.0百萬元增加約34.7%。

夥伴關係

兆科眼科已與中國、美國及歐盟多間具有領導地位的公司建立許可夥伴關係，並將會繼續於全球建立據點。

於2022年2月，兆科眼科與其中一間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、兆科眼科與Wilmer Eye Institute進行的學術交流及指導機會。

於2022年3月，兆科眼科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。兆科眼科與三間領先的中國製藥公司將於多個層面合作，包括但不限於採購模式及物流管理。該等合作將對我們作為商業平台公司的分銷能力起重要作用。

我們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，以增強研發實力及擴大藥物組合，尤其是我們所發現現有主要眼科適應症並無覆蓋的缺口。隨着版圖拓展至鄰近國家的市場，我們亦將有機會發展夥伴網絡。

環境、社會及管治(「ESG」)

作為負責任企業，兆科眼科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。

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，本公司已採取步驟減少碳排放。為有效管理氣候變化造成的風險及帶來的機會，本公司已制訂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。

兆科眼科亦已為我們的人員投資於本公司內建立強大的企業文化及工作環境，以不斷提升及發展彼等的的能力。我們的導師及學徒計劃成為我們2022年邁向成功的要素，展現出員工為其同袍構建經驗及專業知識的熱忱，並確保我們的經驗寶庫得以在各團隊之間分享傳承。本公司支持多元共融的工作環境，推崇一視同仁的平等就業及晉升機會。於報告期末，我們僱員總數約53%為女性，當中42%為經理及行政人員。於去年新入職的僱員過半數是女性。

我們認真對待社會責任，旨在針對提高公眾對眼疾認知的逼切需求缺口，包括診斷和治療方法。舉例而言，於2022年3月的世界青光眼週，我們推出「青光眼共和國活動」，邀請中國知名的青光眼眼科醫生進行網上直播，提高公眾對及早篩查青光眼的認知及更好地對青光眼進行管理。於2022年6月6日，我們與具影響力的眼科KOL共同舉辦「全國愛眼日共和國活動」，於多個地方電視頻道及數碼平台引起公眾對兒童及青少年近視控制的關注。

兆科眼科致力於保持透明及符合規例，於年報的ESG章節中披露每年的ESG績效。

未來及前景

2023年應為兆科眼科另一個轉型的年頭。本年初，我們宣佈，我們自主研發的創新藥物環孢素A眼凝膠已通過國家藥監局的藥品註冊及臨床試驗現場核查以及廣東省藥品監督管理局的GMP審查。隨後於2023年2月，我們的青光眼仿製藥貝美素噻嗎洛爾滴眼液獲得國家藥監局批准上市。連同於2022年8月在我們的天貓旗艦店推出的熱敷眼罩，各項里程碑均標誌着兆科眼科從純研發公司轉型為商業製藥公司。

展望未來，我們仍然致力實行我們進取的「雙引擎」增長策略，當中包括推進我們的創新及仿製藥資產的臨床項目，以及利用線上線下渠道執行我們全面創新的商業化模式。我們亦會繼續探索與國內及國際機構建立創造相互價值的夥伴關係，以支持我們達成改善全球人類視力健康的目標。

從商業企業角度，邁進2023年，我們將繼續投資於全渠道能力及銷售營銷團隊，以實踐我們的願景。我們深信，將與醫生的多個線下渠道及互動與線上／社交平台及電子商貿連成一線，將會成為商業化的範例，日後成功的法門。

我們以內容主導的微信賬號「兆科博視」已在眼科醫生之間建立一個活躍的線上對話平台，話題圍繞眼疾的先進研究及治療方案。憑藉提供優質內容，我們已建立良好聲譽，並正於「兆科博視」推出新功能及內容種類，以加強與年輕醫生的互動。我們樂見該線上平台的影響力越來越大，品牌認知度在醫生社群之間得以提高。

與此同時，我們現正於天貓的堡得視旗艦店新增更多新產品，因為我們相信更廣泛的非處方藥產品可提高更大範圍顧客對我們的品牌認知。我們相信部分顧客將肯定成為我們處方產品的終端用家。我們認為這些工作將會提升及突顯兆科眼科的領導地位。

產品管線方面，在屈光不正(近視加深及老花眼)、眼乾症、wAMD等疾病普及率不斷上升的龐大商機推動下，我們預計將於2023年取得多個里程碑。具體而言：

- **環孢素A眼凝膠**：我們期望旗艦產品環孢素A眼凝膠的新藥申請審批程序將取得實質進展，從而於2024年商品化面市。此外，我們將繼續與FDA就於美國進行環孢素A臨床發展的途徑溝通，致力於年底前後提交新藥試驗申請。我們亦將積極地與潛在夥伴溝通，以於歐盟進行開發工作。
- **NVK002**：我們預計於夏季完成NVK002的小型CHAMP臨床試驗。假如取得正面結果並得到藥品審評中心支持，我們計劃結合全球CHAMP和中國的小型CHAMP研究，從而提交新藥申請。在Vyluma將於短期內提交美國新藥申請的計劃下，NVK002仍然最大機會成為全球首個經臨床驗證可治療近視加深的認可藥品。
- **青光眼**：我們的青光眼產品組合目前包括合共七種藥物及一款家用眼壓測量儀器，正在迅速發展。我們預料於2023年提交5至6份新的簡化新藥申請。
- **依匹斯汀**：我們預計完成依匹斯汀(以過敏性結膜炎為目標、具有抗敏及穩定肥大細胞功能的抗組胺藥)第III期臨床試驗，然後提交簡化新藥申請。

- **TAB014**：我們計劃完成TAB014(中國首款處於臨床階段用於治療wAMD基於貝伐單抗的抗體)第III期臨床試驗的患者入組。
- **Brimochol**：我們計劃於年底提交在中國進行第Ib/II期研究的新藥試驗申請，倘若成功，將接續進行第III期研究。
- **ZKY001**：我們正積極審視最近完成的三項第II期研究(CED、翼狀胬肉及TPRK)結果，致力為此一自主創新的資產落實進行第III期的研究計劃。

於2022年，兆科眼科繼續以審慎現金管理為重心。於報告期末，我們的現金及現金等價物以及定期存款為人民幣1,716.4百萬元，兆科眼科具備強健的狀況，可繼續推進我們的創新及仿製候選藥物的臨床項目，並為準備推出更多藥物深化商業化模式的投資。

踏入2023年，市道向好(尤其是香港和中國)令我們感到鼓舞。基於「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」中全國眼健康規劃，我們樂見眼科成為中國政府總體保健行業發展的重點範疇之一。與此同時，我們欣喜兆科眼科尖端生產設施所在的大灣區，獲中國政府指定為三個地區未來重點保健中心之一。

2023年標誌着兆科眼科揭開新一頁。我們的團隊將一如既往，努力不懈，竭盡所能，務求本年內在產品管線、商業基建、眼科社區參與及主要夥伴關係方面成功蛻變。這些工作的初衷一直源於我們所追求的目標：針對不同眼疾的巨大醫療需求缺口，利用科研盡快改善公眾的視力健康。

財務回顧

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
其他收入	38,041	21,133
其他(虧損)/收益淨額	(29,731)	13,409
研發開支	(296,430)	(220,058)
一般及行政費用	(86,109)	(162,080)
銷售及分銷開支	(29,946)	(16,736)
利息開支	(3,142)	(1,949)
優先股負債的賬面金額變動	—	(1,763,499)
年內虧損	(407,317)	(2,129,780)
年內其他全面收益		
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	210,902	(51,191)
年內全面收益總額	(196,415)	(2,180,971)
非香港財務報告準則計量方式		
經調整年內虧損	(360,633)	(228,311)

概覽

截至2022年12月31日止年度，我們錄得虧損總額約人民幣407.3百萬元，而截至2021年12月31日止年度則約為人民幣2,129.8百萬元，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於2022年不再確認所致。截至2022年12月31日止年度，我們的研發開支約為人民幣296.4百萬元，較截至2021年12月31日止年度約人民幣220.1百萬元增加約34.7%，主要由於我們的重點創新產品於報告期內進行臨床試驗及研發活動(包括NVK002的第三期臨床試驗及ZKY001(有關CED、TPRK及翼狀贅肉)的三項第二期臨床試驗以及NK(一種罕見角膜退化疾病)的研究者發起試驗)產生的開支增加所致。

其他收入

本集團的其他收入主要包括銀行利息收入及自政府機關獲得的政府補助。截至2022年12月31日止年度，本集團的其他收入由截至2021年12月31日止年度約人民幣21.1百萬元增加至約人民幣38.0百萬元，主要源於2022年收取定期存款的銀行利息收入增加約人民幣30.4百萬元，部分被我們於2022年就持續研發活動自政府機關獲得的一次性政府補貼減少的影响抵銷。

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
政府補貼	7,479	16,090
銀行利息收入	30,415	5,036
其他	147	7
總計	<u>38,041</u>	<u>21,133</u>

其他(虧損)/收益淨額

截至2022年12月31日止年度，我們錄得其他虧損淨額約人民幣29.7百萬元，而截至2021年12月31日止年度則錄得其他收益淨額約人民幣13.4百萬元。有關(虧損)/收益淨額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。

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12月31日止年度，我們的研發開支由截至2021年12月31日止年度約人民幣220.1百萬元增加約人民幣76.4百萬元或34.7%至約人民幣296.4百萬元，主要由於(i)我們的臨床試驗持續取得進展及進行中的研發項目投資額增加(即報告期內NVK002的第III期臨床試驗及ZKY001(有關CED、TPRK及翼狀胬肉)的三項第II期臨床試驗以及NK(一種罕見角膜退化疾病)研究者發起試驗)；及(ii)研發人員的人數增加所致。

下表載列本集團於所示年度的研發開支組成部分：

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
臨床試驗專業服務費用	155,631	113,207
員工成本	49,391	29,992
折舊及攤銷	31,625	23,928
所用原材料及消耗品的成本	21,662	10,362
以權益結算以股份為基礎的付款	10,697	21,972
水電費	5,668	4,018
其他 ⁽¹⁾	21,756	16,579
總計	296,430	220,058

附註：

⁽¹⁾ 指差旅及住宿費用、維修及維護費用以及有關我們研發活動的其他雜項開支。

一般及行政費用

我們的一般及行政費用包括(i)員工成本；(ii)法律、諮詢及審計服務等專業服務費用；(iii)一般經營開支；(iv)辦公室設備折舊；以及(v)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12月31日止年度，我們的一般及行政費用約為人民幣86.1百萬元，較截至2021年12月31日止年度約人民幣162.1百萬元減少約人民幣76.0百萬元，主要源於(i)以權益結算以股份為基礎的付款減少；(ii)僅於2021年度就首次公開發售產生上市開支。

下表載列我們於所示年度的一般及行政費用組成部分：

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
以權益結算以股份為基礎的付款	33,317	81,532
員工成本(包括董事袍金)	31,931	27,583
專業服務費用	13,994	14,961
折舊	2,717	1,769
一般經營開支	2,429	3,385
上市開支	-	28,112
捐款	-	2,486
其他 ⁽¹⁾	1,721	2,252
	<hr/>	<hr/>
總計	86,109	162,080

附註：

⁽¹⁾ 指若干稅項開支及其他雜項開支。

銷售及分銷開支

我們的銷售及營銷開支主要包括我們商業化團隊的員工成本以及營銷及會議開支。截至2022年12月31日止年度，我們的銷售及分銷開支由截至2021年12月31日止年度的人民幣16.7百萬元增加至約人民幣29.9百萬元，主要由於我們商業化團隊的人數增加及建立全渠道營銷平台，以及年內即將商業化的面市前營銷活動所致。

下表載列我們於所示年度的銷售及分銷開支組成部分：

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
員工成本	20,835	7,632
以權益結算以股份為基礎的付款	2,670	6,354
營銷及會議開支	2,074	1,604
折舊	731	288
其他	3,636	858
	<u>29,946</u>	<u>16,736</u>
總計	<u><u>29,946</u></u>	<u><u>16,736</u></u>

財務成本

我們的財務成本主要包括(i)與我們租賃辦公室物業以及生產及研發設施相關的租賃負債利息；及(ii)銀行貸款利息所致。

下表載列我們於所示年度的財務成本組成部分：

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
優先股負債的賬面金額變動	-	1,763,499
租賃負債利息	1,783	1,352
銀行貸款利息	1,359	597
	<u>3,142</u>	<u>3,718</u>
總計	<u><u>3,142</u></u>	<u><u>3,718</u></u>

所得稅

截至2021年及2022年12月31日止年度，我們並無產生任何所得稅。

英屬處女群島及開曼群島

我們於2017年1月在英屬處女群島註冊成立，並於2020年4月遷冊至開曼群島。於遷冊開曼群島前，根據英屬處女群島法例及法規，我們毋須於當地繳納任何所得稅。根據開曼群島公司法，我們為獲豁免有限公司，因而獲豁免繳納開曼群島所得稅。

香港

由於我們的香港附屬公司兆科(香港)眼科藥物有限公司於報告期內於香港並無應課稅利潤，故我們並無計提香港利得稅撥備。

中國

由於我們的中國附屬公司兆科廣州於報告期內於中國並無應課稅利潤，故根據相關中國法律及法規，我們並無按25%的稅率計提中國所得稅撥備。

年內虧損

基於上述因素，截至2022年12月31日止年度，我們錄得虧損約人民幣407.3百萬元，而截至2021年12月31日止年度則錄得虧損約人民幣2,129.8百萬元。

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綜合財務報表，本公司亦使用經調整年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。本公司相信，該等經調整計量方式可為其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全年綜合營運業績，一如有關資料有助本公司管理層了解及進行評估。

經調整年內虧損總額指年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項目(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年內虧損總額一詞界定定義。然而，本公司相信，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，經調整年內虧損總額獲本集團經營的行業採用。然而，經調整年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(即經調整年內全面虧損總額)，或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。

下表載列於所示年度的年內全面虧損總額與經調整年內全面虧損總額的對賬：

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
年內虧損	(407,317)	(2,129,780)
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	46,684	109,858
非香港財務報告準則經調整年內虧損 ⁽¹⁾	<u>(360,633)</u>	<u>(228,311)</u>

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年內虧損淨額的定義為經調整年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。上表為非香港財務報告準則經調整年內虧損淨額與年內虧損的對賬。

財務狀況表的選定數據

	於12月31日	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
流動資產總值	1,972,747	2,208,894
非流動資產總值	597,876	396,513
資產總值	<u>2,570,623</u>	<u>2,605,407</u>
流動負債總額	194,540	89,008
非流動負債總額	27,710	20,912
負債總額	<u>222,250</u>	<u>109,920</u>
流動資產		
其他應收款項及預付款項	75,457	46,800
已抵押銀行結餘	172,066	25,508
原到期日超過三個月的定期存款	8,873	8,157
現金及現金等價物	1,716,351	2,128,429
流動資產總值	<u>1,972,747</u>	<u>2,208,894</u>
流動負債		
其他應付款項及應計費用	83,418	59,153
應付關聯公司款項	6,897	13,684
銀行貸款	94,500	10,289
租賃負債	9,725	5,882
流動負債總額	<u>194,540</u>	<u>89,008</u>
流動資產淨值	<u>1,778,207</u>	<u>2,119,886</u>

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及首次公開發售前投資的所得款項淨額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12月31日，本集團的流動資產約為人民幣1,972.7百萬元，包括現金及現金等價物約人民幣1,716.4百萬元、原到期日超過三個月的定期存款約人民幣8.9百萬元、已抵押銀行結餘約人民幣172.1百萬元及其他流動資產約人民幣75.5百萬元。於2022年12月31日，本集團的流動負債約為人民幣194.5百萬元，包括其他應付款項及應計費用約人民幣83.4百萬元、應付關聯公司款項約人民幣6.9百萬元、銀行借款約人民幣94.5百萬元及其他流動負債約人民幣9.7百萬元。

應付關聯公司款項包括應付合約研究機構服務款項，為無抵押、免息、信貸期最長30天或須應要求償還。

於2022年12月31日，本集團的有抵押銀行貸款為人民幣94.5百萬元，須於一年內或應要求償還。

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。

銀行結餘抵押

於2022年12月31日，我們的已抵押銀行結餘約為人民幣172.1百萬元(2021年：人民幣25.5百萬元)，指我們因開具信用證用於進口若干機器及設備以及因銀行融資額度而須質押予銀行的銀行結餘。

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12月31日	
	2022年	2021年
流動比率 ⁽¹⁾	10.1	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三個月的定期存款，除以權益總額，再乘以100%。
- ⁽³⁾ 於2021年及2022年12月31日，我們處於淨現金狀況，因此資產負債比率並不適用。

或然負債

於2022年12月31日，本集團並無重大或然負債。

資本承擔

於2022年12月31日，本集團的資本承擔約為人民幣277.2百萬元，較2021年12月31日約人民幣194.7百萬元增加約人民幣82.5百萬元，主要源於興建生產設施及研發活動取得進展。

重大投資

截至2022年12月31日止年度，我們並無任何重大投資。

重大投資或資本資產的未來計劃

於2022年12月31日，我們並無有關重大投資或資本資產的未來計劃。

重大收購及出售

截至2022年12月31日止年度，我們並無進行有關附屬公司、聯營公司或合營企業的重大收購及出售。

僱員及薪酬

於2022年12月31日，本集團擁有合共293名僱員。下表載列於2022年12月31日按職能劃分的僱員總數：

	僱員數目	佔總數百分比
管理	6	2.0
研發	100	34.1
生產	67	22.9
質量控制	43	14.7
銷售及營銷	45	15.4
環境、健康與安全	1	0.3
行政	31	10.6
總計	<u>293</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12月31日止年度，本集團產生的薪酬成本總額約為人民幣132.1百萬元，而截至2021年12月31日止年度則約為人民幣150.2百萬元。減少主要由於以權益結算以股份為基礎的付款減少約人民幣54.8百萬元，惟被僱員薪金及福利隨着人手增加而上升約人民幣36.7百萬元抵銷所致。

外匯風險

截至2022年12月31日止年度，本集團主要於中國營運，其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12月31日，本集團的現金及現金等價物大部分以港元計值。於2022年12月31日，除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，本集團並無來自其營運的重大外匯風險。本集團透過定期檢討淨外匯風險管理其外匯風險，從而儘量降低有關風險。

綜合損益及其他全面收益表
截至2022年12月31日止年度

	附註	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
收益	3	–	–
其他收入		38,041	21,133
其他(虧損)/收益淨額		(29,731)	13,409
研發開支	4(b)	(296,430)	(220,058)
一般及行政費用		(86,109)	(162,080)
銷售及分銷開支		(29,946)	(16,736)
經營虧損		(404,175)	(364,332)
利息開支	4(a)	(3,142)	(1,949)
優先股負債賬面金額變動	4(a)	–	(1,763,499)
除稅前虧損	4	(407,317)	(2,129,780)
所得稅	5	–	–
年內虧損		(407,317)	(2,129,780)
年內其他全面收益			
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		210,902	(51,191)
年內全面收益總額		(196,415)	(2,180,971)
每股虧損(人民幣元)	6		
基本		(0.75)	(5.16)
攤薄		(0.75)	(5.16)

綜合財務狀況表

		12月31日	
	附註	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備		233,743	184,318
無形資產		334,623	162,383
購買物業、廠房及設備的預付款項		29,510	49,812
		<u>597,876</u>	<u>396,513</u>
流動資產			
其他應收款項及預付款項	7	75,457	46,800
已抵押銀行結餘		172,066	25,508
原到期日超過三個月的定期存款		8,873	8,157
現金及現金等價物		1,716,351	2,128,429
		<u>1,972,747</u>	<u>2,208,894</u>
流動負債			
其他應付款項及應計費用	8	83,418	59,153
應付關聯公司款項		6,897	13,684
銀行貸款		94,500	10,289
租賃負債		9,725	5,882
		<u>194,540</u>	<u>89,008</u>
流動資產淨值		<u>1,778,207</u>	<u>2,119,886</u>
資產總值減流動負債		<u>2,376,083</u>	<u>2,516,399</u>
非流動負債			
租賃負債		27,703	20,861
遞延收入		7	51
		<u>27,710</u>	<u>20,912</u>
資產淨值		<u>2,348,373</u>	<u>2,495,487</u>
資本及儲備			
股本		—*	—*
儲備		2,348,373	2,495,487
權益總額		<u>2,348,373</u>	<u>2,495,487</u>

* 結餘金額少於人民幣1,000元。

綜合財務資料附註

1. 一般資料

兆科眼科有限公司(「本公司」)於2017年1月20日在英屬處女群島註冊成立。於2020年4月29日，本公司遷冊至開曼群島，根據開曼群島法律第22章公司法(1961年法例3，經綜合及修訂)(「開曼公司法」)成為獲豁免有限公司，註冊辦事處為Vistra (Cayman) Limited, Grand Pavilion, Hibiscus Way, 802 West Bay Road, George Town, Grand Cayman。

本公司為一間投資控股公司。本公司及其附屬公司(統稱「本集團」)主要從事眼科藥物的開發、生產及營銷。

2. 遵例聲明

本公告所載的綜合全年業績並不構成本集團截至2022年12月31日止年度的綜合財務報表，惟摘錄自該等財務報表。

本集團的綜合財務報表已根據所有適用香港財務報告準則(香港會計師公會頒佈的所有適用個別香港財務報告準則、香港會計準則及詮釋的統稱)、香港公認會計原則及香港公司條例的披露規定編製。此外，本集團的綜合財務報表遵守聯交所證券上市規則的適用披露條文。

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或可供提早採納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。於本年度及過往年度，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。

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

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
銀行貸款利息	1,359	597
租賃負債利息	1,783	1,352
	<u>3,142</u>	<u>1,949</u>
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>—</u>	<u>1,763,499</u>
	<u>3,142</u>	<u>1,765,448</u>

(b) 其他項目

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
無形資產攤銷	2,249	2,106
折舊費用		
—自有物業、廠房及設備	25,740	19,296
—使用權資產	7,085	4,429
核數師酬金		
—審核服務	2,180	1,837
—審核相關服務	700	735
—其他服務	347	120
研發開支	296,430	220,058
上市開支	—	28,112
	<u>—</u>	<u>28,112</u>

5. 綜合損益表中的所得稅

本集團須就其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

本公司根據開曼公司法於開曼群島註冊成立為獲豁免有限公司。

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

由於本公司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

每股基本虧損乃按年內的本公司普通權益股東應佔虧損人民幣407,317,000元(2021年：人民幣2,129,780,000元)及已發行普通股加權平均數542,172,689股(2021年：412,383,886股)(已計及資本化發行的影響)計算如下：

	2022年 股份數目	2021年 股份數目
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	-	175,634,564
於進行首次公開發售時發行股份的 就以權益結算以股份為基礎的交易發行 股份的影響	-	83,281,110
	<u>225,761</u>	<u>2,476,212</u>
年末普通股加權平均數	<u>542,172,689</u>	<u>412,383,886</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12月31日止年度的每股攤薄虧損與每股基本虧損相同。

7. 其他應收款項及預付款項

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
可收回增值稅	31,140	9,017
預付供應商款項	27,383	32,232
其他應收款項	16,934	5,551
	<u>75,457</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。

8. 其他應付款項及應計費用

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
購買物業、廠房及設備的應付款項	16,252	28,394
應付薪金	16,474	12,795
研發開支應計成本	36,921	6,830
採購材料的應付款項(附註(i))	4,154	1,001
應計辦公室開支及其他	8,414	4,604
其他應付稅項(附註(ii))	1,203	5,529
	<u>83,418</u>	<u>59,153</u>

附註：

- (i) 於2022年及2021年12月31日，所有採購材料的應付款項基於發票日期的賬齡為一年。
- (ii) 向第三方收購眼科產品開發及商業化權利的應計預扣稅乃按適用於相關司法管轄區的適當預扣稅稅率計算。

預期所有其他應付款項及應計費用將於一年內結清並支銷或應要求償還。

9 股息

董事不建議派付截至2022年12月31日止年度的任何股息(2021年：無)。

其他資料

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。於2022年12月31日，所得款項淨額已動用如下：

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
			12月31日 已動用所得 款項淨額 (百萬港元)	12月31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%	233.57	384.77	
1. 分配予環孢素A 眼凝膠	438.64	22.70%	161.17	277.47	2025年底或之前
2. 分配予ZKY001	179.70	9.30%	72.40	107.30	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%	305.02	583.84	
1. 其他主要候選藥物 的持續研發活動	579.69	30.00%	158.35	421.34	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 藥物的里程碑付款	96.62	5.00%	56.97	39.65	2025年底或之前

上市所得款項用途	作計劃用途 的所得款項 淨額	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
			12月31日 已動用所得 款項淨額	12月31日 未動用所得 款項淨額	
	(百萬港元)	(%)	(百萬港元)	(百萬港元)	
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%	31.73	122.85	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%	135.27	-	
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%	103.78	89.45	2023年底或之前
	<u>1,932.32</u>	100.00%	<u>874.26</u>	<u>1,058.06</u>	

於2022年12月31日，所有未動用所得款項淨額已由我們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

於報告期內，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。

審核委員會審閱全年業績

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截至2022年12月31日止年度的全年業績，並建議董事會批准。

審核委員會已會同管理層審閱本集團採納的會計原則及政策以及截至2022年12月31日止年度的綜合財務報表。審核委員會認為全年業績已遵守適用會計準則、法例及規例，而本公司亦已於全年業績內作出適當披露。

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。

畢馬威會計師事務所的工作範圍

初步公告所載有關本集團截至2022年12月31日止年度的綜合財務狀況表、綜合損益及其他全面收益表及其相關附註的數字已由本公司核數師畢馬威會計師事務所(執業會計師)比對本集團該年度的綜合財務報表草擬稿所載的數額，並發現該等數額相符一致。畢馬威會計師事務所就此履行的工作並不構成按照香港會計師公會頒佈的香港審計準則、香港審閱委聘準則或香港鑒證委聘準則的審核、審閱或其他鑒證委聘，故此核數師並無就本公告發表鑒證。

末期股息

董事會不建議就截至2022年12月31日止年度派付任何末期股息。

暫停辦理股份過戶登記手續

股東週年大會謹定於2023年5月25日舉行。召開股東週年大會的通告將於適當時候按上市規則規定的方式發表並寄發予本公司股東。

本公司將於2023年5月22日至2023年5月25日(包括首尾兩日)暫停辦理股份過戶登記手續，以釐定有權出席股東週年大會的股東的身份，期間將不會辦理任何股份過戶登記手續。為符合資格出席股東週年大會，所有已填妥的過戶表格連同有關股票必須於2023年5月19日下午四時三十分或之前，送交本公司的香港股份登記分處香港中央證券登記有限公司(地址為香港灣仔皇后大道東183號合和中心17樓1712-1716舖)，以辦理登記手續。

報告期後事項

除上文所披露者外，於報告期末後及直至本公告日期，並無發生重大事項。

登載全年業績及年報

本公告於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(zkoph.com)登載。本公司截至2022年12月31日止年度的年報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，並於聯交所網站及本公司網站登載。

致謝

董事會謹就股東、管理層、僱員、業務夥伴及客戶一直鼎力支持及為本集團作出貢獻致以衷心謝意。

釋義

「股東週年大會」	指	本公司股東週年大會
「簡化新藥申請」	指	簡化新藥申請，於中國對已獲批藥物的仿製藥申請
「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
「英屬處女群島」	指	英屬處女群島
「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	上市規則第十四章所載企業管治守則
「主席」	指	董事會主席
「中國」	指	中華人民共和國，就本年報而言及僅供地理參考及除文義另有所指外，不包括香港、中國澳門特別行政區及台灣
「灼識」	指	灼識行業諮詢有限公司，一間市場研究及諮詢公司，為本公司的獨立第三方
「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；就本公告而言，我們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
「乾眼症」	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
「歐盟」	指	歐洲聯盟
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局

「全球發售」	指	香港公開發售及國際發售
「GMP」	指	藥品生產質量管理規範
「大中華」	指	中國、香港、中國澳門特別行政區及台灣
「本集團」或「我們」	指	本公司及其附屬公司
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「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
「香港公開發售」或 「國際發售」	指	股份認購要約
「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
「眼壓」	指	眼壓
「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，對同儕的醫療實務(包括但不限於處方行為)有影響力的專業人士
「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，根據中國國務院的機構改革方案，代替國家食品藥品監督管理局履行職能的機構
「NTC」	指	NTC S.r.l，根據意大利法律註冊成立的醫藥公司，為我們的許可方夥伴之一
「非處方藥」	指	非處方藥物
「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
「前列腺素類似物」	指	前列腺素類似物
「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12月31日止年度
「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
「平方米」	指	平方米
「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年根據美國達拉華州法律註冊成立的藥業公司，為我們的許可方夥伴之一
「Vyluma」	指	Vyluma Inc.，於2021年根據美國達拉華州法律註冊成立的藥業公司，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

承董事會命
兆科眼科有限公司
主席兼執行董事
李小羿博士

香港，2023年3月27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。