

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所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Suzhou Basecare Medical Corporation Limited

蘇州貝康醫療股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：2170)

截至2022年12月31日止年度的 全年業績公告

蘇州貝康醫療股份有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」)欣然宣佈本公司及其子公司(統稱「本集團」)截至2022年12月31日止年度的經審核綜合業績，連同2021年同期的經審核比較數字。

於本公告內，「我們」指本公司(定義見上文)，及倘文義另有規定，亦指本集團(定義見上文)。

財務概要

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
收入	140,901	107,299
銷售成本	(81,373)	(56,152)
毛利	59,528	51,147
經營業務虧損	(126,118)	(124,486)
除稅前虧損	(126,614)	(125,746)
年內虧損	<u>(123,163)</u>	<u>(144,078)</u>
	截至12月31日	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
財務狀況		
非流動資產	252,262	98,195
流動資產	1,527,596	1,702,693
非流動負債	73,774	25,517
流動負債	114,552	60,332
資產淨值	<u>1,591,532</u>	<u>1,715,039</u>
以下應佔權益總額		
本公司權益股東	1,592,802	1,715,466
非控股權益	(1,270)	(427)

管理層討論及分析

概覽

我們是中國輔助生殖創新醫療器械的提供商。我們的使命是幫助更多的家庭生育健康的嬰兒。我們的願景是成為全球領先的醫療科技公司。

我們已憑藉在PGT領域中的核心優勢，逐步轉變為一家輔助生殖領域全場景方案的供應商。除檢測試劑盒外，我們已開發多種創新設備及儀器，堅持自主研發和國產替代的發展道路，通過「軟件+硬件」的產業創新模式，打造了PGT實驗室、男科實驗室、冷凍存儲室、胚胎實驗室和軟件實驗室的多場景解決方案，幫助輔助生殖機構實施實驗室的「本地化」部署，實現標準化、自動化、智能化的軟硬件升級。具體來說：

1、PGT實驗室

作為三代試管嬰兒技術的核心，PGT技術的開展要求輔助生殖機構具有更高的遺傳諮詢水準及分子遺傳學檢測能力。我們依靠在中國首個獲國家藥監局批准PGT試劑盒上所積累的實踐經驗及技術人才，向PGT實驗室提供PGT試劑盒、高通量基因測序儀、實驗室信息化管理系統等一系列解決方案，幫助臨床機構實現本地化部署符合國家臨檢中心要求的PCR診斷實驗室。

我們研發的PGT-A試劑盒於2020年2月獲得了首個「國家創新醫療器械特別審批」的三類醫療器械註冊證。我們參與起草了PGT-A檢測試劑的品質控制科技評估指南，並參加製定了國家PGT-A檢測試劑盒的行業標準，填補了我國在三代試管嬰兒中胚胎檢測試劑盒的臨床空白。此外，我們正在開發的PGT-M和PGT-SR試劑盒是十四五國家重點研發計劃重點專項研發產品，實現了輔助生殖領域相關產品的國產化替代。這些試劑盒均基於二代測序(即NGS)技術，構成一個完整的檢測試劑盒系列以佔據PGT領域。我們已開發的PGT-M試劑盒用於在胚胎植入前檢測單基因缺陷，具有更高的敏感度和特異性。其無需進行患者特定的預實驗生產流程驗證，提供了具有大規模臨床吸引力的標準化解決方案，從而將結果生成時間大幅縮短，因此也能為患者減少檢測費用。迄今，我們的PGT-M試劑盒是中國同類產品中首個也是唯一已完成註冊檢驗的產品，並於2022年6月進入臨床試驗

患者招募階段。我們自主開發的PGT-SR試劑盒是全球首個在高通量測序平台上實現染色體平衡易位有效檢出的原創技術，獲得了國家發明專利技術(專利號：202011094180.6)，可能成為中國此系列產品中第一個具有大規模臨床應用潛力的標準化商業產品。我們的PGT-SR試劑盒具有很大的市場潛力，提供的測試具有廣泛的疾病可檢性，並消除了對患者特定預實驗生產流程驗證的需求，從而將結果生成時間從數月縮短至兩週，並顯著降低了檢測成本。我們預期PGT-M及CNV試劑盒將在2024年獲得國家藥監局的註冊批准，PGT-SR試劑盒則將在2025年。這將進一步鞏固我們在中國三代試管嬰兒基因檢測試劑盒市場的主導地位，於潛在競爭中領先其他對手。

在設備方面，公司可為臨床提供DA500、DA8600(國械註准20143221961)和DA5000三種不同通量的高通量基因測序儀，根據不同週期數以及不同檢測需求，說明生殖中心選擇配置最合適的測序平台，並配套自動化工作站BS1000，為臨床打造具備先進檢測能力的標準化、自動化、智慧化的PGT實驗室。我們的DA500基因測序儀是全球首款針對PGT檢測研發的、一體化的全自動高通量測序系統，能夠實現樣本處理、高通量測序、資料分析三合一，可以將手工操作時間降低95%，檢測場地要求降低60%。2021年完成了性能驗證，預計2024年可以獲得醫療器械註冊證。我們的DA5000高通量測序儀，是一款全能型桌面測序儀，在生殖遺傳領域廣泛應用，包括孕前、產前、胚胎植入前及新生兒遺傳病篩查等生育週期中的各個階段。預計於2024年獲得註冊證。

2、男科實驗室

男科實驗室作為生殖醫學、優生優育檢測的重要部門，為男性生育力評估提供全面的信息從而指導臨床治療，而精子質量檢測標準、檢測手段及質控品標準是男性生育力評估的關鍵。因此，我們對應佈局了智慧精子分析平台、精子功能檢測試劑盒、流式檢測平台及實驗室質控品，為男科實驗室提供檢測自動化、分析智能化、質控標準化、設備國產化的整體解決方案，幫助臨床機構提供專業、精準的男性生育力評估服務。

我們開發的智慧精子分析平台是根據世界衛生組織第六版手冊標準及上海市第一婦嬰保健院在內的18家臨床單位共同制定的形態學判讀標準，為男科實驗室提供自主研發、生產的智慧化精子品質分析平台。我們自主研發的BKA-210全自動精子品質分析儀，基於我們獨立自主研發的、全球領先的全智慧無損精子品質分析科技，做到了多個領域的從零到一的科技創新與突破，並填補了四項科技空缺：1.不能利用活精子做精子形態檢測的空缺；2.無損傷性的精子形態捕獲的科技空缺；3.缺乏智慧的精子形態分析的空缺；4.無法對於精子濃度、活動力及形態進行實時同步檢測的科技空缺。可協助臨床在不染色狀態下對活精子進行動態追蹤並完成精子形態、濃度和活力即時同步分析，不僅顛覆了人工鏡檢的形態學檢測方式，而且能將設備檢測結果準確率提升至95%，同時可快速地獲得分析結果，使檢測更加高效、便捷、客觀。預計於2023年獲得註冊證。現時中國二甲以上的擁有男科科室的醫院均需要此類核心產品完成精子檢測。

我們提供系列齊全的精子功能檢測試劑盒及相關的質控產品，覆蓋精子核完整性(DFI)檢測、頂體反應能力檢測、活性氧檢測等多個檢測專案，為臨床精子功能檢測提供多樣化的評估方式，同時，結合質控品的使用，確保檢測結果的準確性，為臨床診療提供有力的判斷依據。在用戶端，我們著重打造了首款家用精子分析儀，這是一款精準、快速、便捷的家用智慧型精子品質監測設備，可與移動設備連接實施檢測分析精子品質，我們期望此款產品覆蓋除生殖檢測需要外更多的健康用戶群體。此款產品預計於2024年獲得註冊證。由此我們打造了從高端生殖中心到下沉醫院，同時面向企業和終端客戶的完整男科核心產品管線。

3、 冷凍存儲室

近年來，隨著輔助生殖技術的進步以及人們對生育力保存的重視，冷凍胚胎、卵子、精子等樣本數量逐年遞增，這意味著輔助生殖中心需要長期投入大量的、逐年遞增的存儲資源，包括存儲容器、存儲空間和管理、維護工作等。對於存儲量較大的機構，樣本的登記、存取及管理仍依靠人工操作，工作量巨大，同時可能存在缺乏對樣本存儲環境的監控和預警，手動管理也可能存在樣本錯放、錯拿、漏拿等操作失誤。為提高管理者工作的效率、減少錯誤發生的可能性、且保證冷凍存儲的安全性，我們基於物聯網平台構建了從設備到耗材再到系統軟體的一整套智能化冷凍存儲場景解決方案。實現了冷凍存儲的自動化、資訊管理的數字化，並對儲存設備運行狀態進行即時監控和遠程報警，方案涵蓋從零上4度冷藏樣本庫到零下96度低溫樣本庫再到零下196度液氮庫。

我們的BCT38C智慧液氮罐(蘇械註准20222221946)，為全球首款國產化智慧液氮罐，實現了液氮罐內溫度的即時監控、密碼開鎖、操作日誌記錄，全方位確保樣本安全，並於2021年完成了性能驗證和註冊檢定，2022年獲得二類醫療器械註冊證，成為臨床第一款有註冊證的液氮罐產品。我們的BSG800A自動化超低溫存儲儀是全球首個獲得CE認證的國產化自動化超低溫保存設備。2021年實現儀器系統的商業化銷售，並在重慶婦幼保健院建立了全國第一個自動低溫生物樣本存儲系統樣板實驗室。我們研發了匹配超低溫存儲儀使用的玻化凍存管，在玻化凍存管底部預置鐳射蝕刻的二維碼，實現每一枚樣本的精準定位。預計於2023年獲得註冊證。目前我們在擁有全行業唯一的高度自動化凍存系統的優勢下，已成功研發卵子自動化凍存系統AOCs。面對生殖實驗室存在存儲管理的難題，打造了全流程自動化、信息化存儲解決方案，全面實現存儲軟件及硬件的智能化升級。

4、 胚胎實驗室

在胚胎培養產品被國外廠商高度壟斷的環境下，我們正在通過全場景覆蓋的綜合研發實力使胚胎培養耗材、設備實現逐步國產化替代，為生殖中心提供符合全球質量標準並且價格更低的國產化產品。我們正在研發的產品包含二氧化碳培養箱、程式控制降溫儀及冷凍／解凍液系列、培養液系列等，為胚胎培養和冷凍提供方案和配套設備耗材，打造胚胎實驗室智能化升級，實現胚胎培養環境即時監控，保障胚胎培養的安全性。我們與青島海爾生物醫療強強聯合合作開發BE106二氧化碳培養箱和BPC1000程式控制降溫儀。前者預計於2025年取得註冊證，後者預計於2026年取得註冊證。此外，我們同步研發玻璃化冷凍液、玻璃化解凍液和輔助生殖培養用油，並預計於2026年取得註冊證。

5、軟件實驗室

隨著輔助生殖診療流程標準化程度及醫療科技水準的提高，結合配套儀器設備的更新換代，傳統臨床生殖醫學管理系統可能面臨原系統架構相對較老、智能化及信息化程度較低、儀器設備及數據互聯互通存在局限性等問題，可能無法滿足全生育週期健康管理需求，同時國家對個人資訊安全級別要求在不斷提升，對輔助生殖業務操作樣本資訊稽核精準度需求也日益迫切。在此背景下，我們聯合國內輔助生殖領域權威專家啟動研發新一代ART智慧決策平台：iARMS（全生育週期健康管理平台），涵蓋生殖門診、週期管理、樣本凍存、實驗室監控、樣本核對等多個業務場景。我們以此為核心，提供新一代輔助生殖整體解決方案（軟件+服務），徹底解決書寫病歷繁瑣費時、業務資料不連通、科室溝通成本高、資料統計不準確、資料結構化程度低等問題。iARMS通過資訊化和智慧手段加強業務流程化流程及校驗，使用結構化資料為科室與學科發展提供理論與數位支撐，結合智慧化5G，區塊鏈，物聯網技術加持醫療發展與強學科，智慧配置業務模組讓醫生更精準服務患者，同時極大程度提升了醫護的使用滿意度與體驗感。通過我們先進的輔助生殖管理系統，我們能達到全管線設備和系統的高度互聯，真正做到從臨床角度出發提高生殖中心看診效率，從用戶角度出發給予患者最安全可靠的體驗。

當前，我們已合作覆蓋全國300多家輔助生殖中心，包括65家頭部輔助生殖中心，頭部客戶市場佔有率高達73%，實現本地化實驗室58家。通過我們在輔助生殖機構實施實驗室的「本地化」部署，結合未來三年內自主在研產品和管線獲批及規模化的交付，並將能夠滿足輔助生殖市場不斷迭代的需求，滿足客戶在輔助生殖各應用場景領域的產品需求，更好地服務於廣大不孕不育及優生優育患者，為客戶創造更多的價值。縱覽國際市場中開拓型醫療行業的發展軌跡，行業發展中存在前期先積累，後期爆發式增長的過程，我們認為圍繞用戶端以持續的研發創新、豐富的產品管線所創造的客戶價值，才是公司未來業績增長的最大亮點。

下圖載列截至本公告日期我們產品組合的主要詳情：

產品	生殖周期階段	核准／計劃中的適應症	研發階段				
			設計開發*	性能驗證**	註冊檢驗***	臨床試驗****	獲得註冊證
PGT實驗室							
PGT-A	植入前	非整倍體 ¹	於2020年2月獲得三類醫療器械註冊證				
PGT-M		單基因缺陷 ²	正在進行臨床試驗並預計於2024年獲得三類醫療器械註冊證				
PGT-SR		染色體結構重排 ³	預計於2025年獲得註冊證				
CNV	產前	拷貝數變異 ⁴	已完成註冊檢驗預計於2024年獲得註冊證				
測序反應通用试剂盒 (DA5000)	N/A	N/A	2022年獲得備案證				
樣本保存液	N/A	N/A	2022年獲得備案證				
測序反應通用试剂盒 (DA500)	N/A	N/A	2021年獲得備案證				
測序反應通用试剂盒 (DA8600)	N/A	N/A	2020年獲得備案證				
核酸純化與DNA提取试剂盒	N/A	N/A	2021年獲得備案證				
自動化工作站(BS1000)	N/A	N/A	預計於2024年獲得註冊證				
基因測序儀(DA500)	N/A	N/A	技術審批中預計於2023年獲得註冊證				
基因測序儀(DA5000)	N/A	N/A	預計於2024年獲得註冊證				
男科實驗室							
精子分析儀(BKA-210)	N/A	N/A	預計於2023年獲得註冊證				
家用精子檢測設備			預計於2024年獲得註冊證				
精子DNA完整性檢測试剂盒			預計於2025年獲得註冊證				
冷凍存儲室							
智能液氮罐(BCT38C)	N/A	N/A	2022年11月獲得二類醫療器械註冊證				
超低溫存儲儀(BSG800A)			預計於2025年獲得註冊證				
玻化凍存管			預計於2023年獲得註冊證				
胚胎實驗室							
二氧化碳培養箱(BE106)	植入前	N/A	預計於2025年獲得註冊證				
程控降溫儀(BPC1000)			預計於2026年獲得註冊證				
玻璃化冷凍液			預計於2026年獲得註冊證				
玻璃化解凍液			預計於2026年獲得註冊證				
輔助生殖培養用油			預計於2026年獲得註冊證				
軟件實驗室							
輔助生殖智能管理系統 (iARMS)	全周期	N/A	2023年開始全面商業化				
實驗室信息化管理系統 (LIMS)	PGT-A軟件	植入前	非整倍體	2022年獲得註冊證			
	PGT-M軟件	植入前	單基因缺陷 ²	已完成註冊檢驗預計於2024年獲得註冊證			
	PGT-SR軟件	植入前	染色體結構重排 ³	已完成註冊檢驗預計於2025年獲得註冊證			
	CNV軟件	產前	拷貝數變異 ⁴	已完成註冊檢驗預計於2024年獲得註冊證			

- * 包括主要原材料選擇、生產工藝驗證和反應體系研究
 - ** 包括分析性能評估和穩定性研究
 - *** 指國家藥監局認可機構為評估候選醫療器械的性能而進行的測試。通過測試為開始臨床試驗的先決條件
 - **** 與藥物不同，候選醫療器械只需進行一次臨床試驗，毋需分階段進行
1. 針對35歲或以上進行試管嬰兒治療的女性、經歷三次或以上試管嬰兒治療失敗的夫婦、出現三次或以上自然流產或異常妊娠的夫婦、曾生育有染色體異常患兒的夫婦或存在染色體數值交替的夫婦。
 2. 針對地中海貧血攜帶者。
 3. 針對染色體互相易位、羅伯遜氏易位或倒位的攜帶者。
 4. 針對曾經流產的患者。
 5. 針對200多種遺傳病的攜帶者。

生產

我們於2021年9月啟動了公司總部的建設項目，項目的規劃總樓面面積為71,850平方米，其中21,700平方米用作研究及開發中心辦公用途及32,800平方米用作生產用途，將建設涵蓋試劑、耗材、儀器、設備等輔助生殖全產業鏈產品的研發及生產能力。我們旨在打造覆蓋輔助生殖全產業鏈產品的高端製造集群，堅持自主研發和國產替代的產業化發展，為國內患者提供符合全球質量標準並且價格更低的試劑、耗材、儀器及設備等產品。在2022年，我們克服了疫情延緩工期以及高溫惡劣天氣的影響，在10月成功實現建設主體結構封頂，並預期於2023年年中完成內部專修及產線建設，以實現我們高質量及規模化交付能力的提升。

在公司總部投入使用前，我們在蘇州1,364平方米的生產廠房生產和組裝所有自主開發的產品。我們的生產廠房按照中國GMP要求設計，產能為每年400,000人份。我們根據ISO13485: 2016質量標準(醫療器械行業的國際質量控制標準)獲得認證。我們擁有兩間符合國際清潔等級劃分標準ISO14644-1清潔等級標準的ISO7級清潔車間。我們的生產線設計為高度自動化。

商業化

我們現時採用直接銷售和經銷商代理的銷售模式，截至2022年12月31日，我們共有168名銷售人員，合作20家經銷商，合計覆蓋的輔助生殖機構達到近300家。我們擁有一支優秀的營銷團隊，向獲三代試管嬰兒許可證的醫院、檢測機構、暫未獲三代試管嬰兒許可證的中小型醫院、專科醫院及地區性醫院等客戶提供服務。我們的營銷團隊亦負責通過學術營銷活動，與KOL及其他行業專業人士交流，向醫院推廣產品。

由於擁有中國首個獲國家藥監局批准的PGT試劑盒，我們認為，我們在打造及鞏固銷售渠道及客戶基礎方面享有先發優勢。我們的商業化戰略重點不僅包括持續擴大對持牌進行PGT業務的醫院的覆蓋面及滲透率，還進一步下沉渠道，向暫未獲三代試管嬰兒許可證的中小型醫院、專科醫院及地區性醫院等進行拓展，與其建立穩固的關係，向該等機構推廣我們在多場景下的產品組合，提高我們的銷售額比例，並針對該等機構中的其他醫學專業(例如新生兒及兒科)提供新產品。

報告期末後的重大事項

建議A股發售

於2023年1月11日，為了優化本公司的資本結構，提升本公司自我發展能力及實現本公司戰略發展目標，董事會已決議就建議首次公開發售本公司普通股並於上海證券交易所科創板以人民幣買賣展開相關籌備工作(「**建議A股發售**」)。

截至本公告日期，本公司尚未制定建議A股發售的發售方案或釐定其架構，亦未向中華人民共和國或任何其他地區的任何相關監管機構申請批准建議A股發售，且建議A股發售須待(其中包括)董事會及股東正式批准以及中國證券監督管理委員會及其他相關監管機構批准後，方可作實。有關前述之任何詳情，請參閱本公司於2023年1月11日在聯交所及本公司網站刊發的公告。

除上文所披露者外，於報告期末後及直至本公告日期止並無發生重大事項。

未來及前景

為實現公司願景，我們擬實施以下業務戰略：

- (i) 在向我們已有的銷售渠道及客戶繼續推廣全場景下的各產品基礎上，我們還向暫未獲三代試管嬰兒許可證的中小型醫院、專科醫院及地區性醫院等推廣我們的男科實驗室、冷凍存儲室、胚胎實驗室和軟件實驗室多場景下的解決方案，推動其在軟件及硬件設備的升級，協助其完成輔助生殖實驗室的平台建設；
- (ii) 我們計劃投資與我們所在的輔助生殖多場景密切相關的國內外目標公司，考慮收購具有較強研發能力、較多專利產品以及高品質產能的公司，從而幫助我們豐富專利產品組合，同時拓展我們的核心研發能力並協同已有的銷售網絡；
- (iii) 我們將通過公司總部的建設打造覆蓋輔助生殖全產業鏈產品的高端製造集群，堅持自主研發和國產替代的產業化發展，為國內患者提供符合全球質量標準並且價格更低的試劑、儀器、設備及耗材；及
- (iv) 我們將持續推動全國性學術會議及公益項目，進一步提升本公司品牌知名度，推動產業進步。

上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明：我們無法確保我們最終將成功開發或售出我們的核心產品。

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
持續經營業務			
收入	5	140,901	107,299
銷售成本		<u>(81,373)</u>	<u>(56,152)</u>
毛利		59,528	51,147
其他收益淨額	6	96,686	22,480
銷售及分銷成本		(80,099)	(62,524)
行政開支		(81,396)	(52,112)
研發開支		(119,773)	(73,711)
其他經營開支		<u>(1,064)</u>	<u>(9,766)</u>
經營業務虧損		(126,118)	(124,486)
融資成本	7(a)	<u>(496)</u>	<u>(1,260)</u>
除稅前虧損	7	(126,614)	(125,746)
所得稅	8	<u>(6,013)</u>	<u>(18,332)</u>
持續經營業務產生的年內虧損		(132,627)	(144,078)
已終止經營業務			
已終止經營業務產生的年內溢利		<u>9,464</u>	<u>—</u>
年內虧損		(123,163)	(144,078)
其他全面收益		<u>—</u>	<u>—</u>
年內全面收益總額		<u><u>(123,163)</u></u>	<u><u>(144,078)</u></u>

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
--	----------------	----------------

本公司權益股東應佔年內(虧損)/溢利：

— 來自持續經營業務	(131,784)	(143,651)
— 來自已終止經營業務	<u>9,120</u>	<u>—</u>

本公司權益股東應佔年內虧損	<u>(122,664)</u>	<u>(143,651)</u>
---------------	------------------	------------------

非控股權益應佔年內(虧損)/溢利：

— 來自持續經營業務	(843)	(427)
— 來自已終止經營業務	<u>344</u>	<u>—</u>

非控股權益應佔年內虧損	<u>(499)</u>	<u>(427)</u>
-------------	--------------	--------------

年內虧損	<u>(123,163)</u>	<u>(144,078)</u>
------	------------------	------------------

其他全面收益

年內全面收益總額	<u>(123,163)</u>	<u>(144,078)</u>
----------	------------------	------------------

	附註	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
--	----	----------------	----------------

以下應佔年內全面收益總額：

本公司權益股東		(122,664)	(143,651)
非控股權益		<u>(499)</u>	<u>(427)</u>

年內全面收益總額		<u><u>(123,163)</u></u>	<u><u>(144,078)</u></u>
----------	--	-------------------------	-------------------------

每股虧損 15

基本及攤薄			
—來自持續經營業務(人民幣元)		(0.5)	(0.5)
—來自已終止經營業務(人民幣元)		<u>—*</u>	<u>—</u>

* 該金額不足人民幣0.05元。

綜合財務狀況表
於2022年12月31日

	附註	2022年 12月31日 人民幣千元	2021年 12月31日 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備	9	207,113	41,640
使用權資產		9,739	12,563
無形資產		51	—
透過損益以公平價值計量的金融資產	10	35,359	—
遞延稅項資產		—	1,515
其他非流動資產		—	42,477
		<u>252,262</u>	<u>98,195</u>
流動資產			
存貨	11	48,124	33,308
貿易及其他應收款項	12	145,716	125,247
其他流動資產		1,610	5,214
受限制現金		—	15,730
現金及現金等價物		1,332,146	1,523,194
		<u>1,527,596</u>	<u>1,702,693</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	13	106,291	37,283
合約負債		1,617	—
銀行貸款		—	20,000
租賃負債		2,146	3,049
應繳所得稅		4,498	—
		<u>114,552</u>	<u>60,332</u>
流動資產淨值		<u>1,413,044</u>	<u>1,642,361</u>
資產總值減流動負債		<u>1,665,306</u>	<u>1,740,556</u>

	附註	2022年 12月31日 人民幣千元	2021年 12月31日 人民幣千元
非流動負債			
銀行貸款	14	73,394	23,645
租賃負債		—	1,872
遞延收入		380	—
		<u>73,774</u>	<u>25,517</u>
資產淨值		<u>1,591,532</u>	<u>1,715,039</u>
資本及儲備			
股本		273,526	273,526
儲備		1,319,276	1,441,940
本公司權益股東應佔權益總額		1,592,802	1,715,466
非控股權益		(1,270)	(427)
權益總額		<u>1,591,532</u>	<u>1,715,039</u>

附註：

1 一般資料

蘇州貝康醫療股份有限公司（「本公司」，前稱江蘇雙螺旋生物科技有限公司）於2010年12月14日在中華人民共和國（「中國」）江蘇省蘇州市成立為有限責任公司。經本公司於2020年8月11日舉行的董事會會議批准後，本公司從有限責任公司改制為股份有限公司，並將其註冊名稱由「江蘇雙螺旋生物科技有限公司」變更為「蘇州貝康醫療股份有限公司」。

本公司為一家投資控股公司。本公司及其子公司（統稱「本集團」）主要在中國從事提供輔助生殖基因檢測解決方案及銷售基因檢測設備及儀器。

本公司H股於2021年2月8日在香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)主板上市。

2 合規聲明

該等財務報表乃根據國際會計準則理事會(「國際會計準則理事會」)頒佈的所有適用國際財務報告準則(此統稱包括所有適用的個別國際財務報告準則、國際會計準則及詮釋)及香港公司條例的披露規定而編製。該等財務報表亦須遵守聯交所證券上市規則的適用披露規定。

國際會計準則理事會已頒佈若干國際財務報告準則修訂本，該等準則於本集團現行會計期間首次生效或可提早採納。附註4載列有關首次應用該等發展導致的任何會計政策變動的資料，前提為其於該等財務報表所反映的當前會計期間與本集團相關。

3 編製財務報表的基準

截至2022年12月31日止年度的綜合財務報表包括本公司及其子公司的權益。

編製財務報表所用計量基準為歷史成本法，惟資產以其公平價值列值。

根據國際財務報告準則編製財務報表要求管理層須作出判斷、估計及假設，而該等判斷、估計及假設會影響政策的應用以及資產、負債、收益及開支的呈報金額。該等估計及相關假設乃基於歷史經驗及在有關情況下視為合理的各項其他因素作出，其結果構成對未能透過其他來源確定的資產及負債的賬面值作出判斷的基礎。實際結果或有別於該等估計。

該等估計及相關假設會持續予以審閱。倘會計估計的修訂僅對作出修訂的期間產生影響，則有關修訂於該期間內確認；倘會計估計的修訂對現時及未來期間均產生影響，則於作出該修訂期間及未來期間內確認。

4 會計政策變動

國際會計準則理事會已頒佈下列於本集團本會計期間首次生效的國際財務報告準則的修訂本：

- 國際會計準則第16號(修訂本)，物業、廠房及設備：達到預定使用狀態前之所得款項
- 國際會計準則第37號(修訂本)，撥備、或然負債及或然資產：虧損性合約—履行合約之成本

該等發展對本集團當前或過往期間業績及財務狀況的編製或呈列方式並無重大影響。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。

5 收入

本集團的收入來自銷售檢測試劑盒及銷售檢測設備及儀器。

(a) 收入明細

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
持續經營業務		
國際財務報告準則第15號範圍內的與客戶 的合同收入		
銷售檢測試劑盒	97,281	91,867
銷售檢測設備及儀器	43,620	15,432
	<u>140,901</u>	<u>107,299</u>

於截至2022年及2021年12月31日止年度，本集團於某個時間點確認與客戶的合同收入。

(b) 關於主要客戶的資料

佔本集團收入逾10%的主要客戶收入載列如下：

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
持續經營業務		
客戶A	17,938	15,922
客戶B	<u>24,101</u>	<u>14,904</u>
	<u><u>42,039</u></u>	<u><u>30,826</u></u>

(c) 地區資料

本集團所有非流動資產均實際位於中國。客戶所在地區按客戶經營所在地劃分，而本集團的收入全部來自報告期內在中國的經營業務。

(d) 分部資料呈報

國際財務報告準則第8號經營分部，要求根據內部財務報告識別及披露經營分部資料，而內部財務報告由本集團主要經營決策者定期審閱，以進行資源分配及績效評估。在此基礎上，本集團確定其僅有一個經營分部，即於報告期內提供基因檢測解決方案及銷售基因檢測設備及儀器。

6 其他收益淨額

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
持續經營業務		
政府補助	4,528	12,148
銀行存款利息收益	23,616	18,203
透過損益以公平價值計量的金融資產已變現 及未變現收益淨額	3,399	—
外匯收益／(虧損)淨額	62,905	(10,307)
其他	2,238	2,436
	<u>96,686</u>	<u>22,480</u>

7 除稅前虧損

(a) 融資成本

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
持續經營業務		
銀行貸款利息	2,950	1,041
租賃負債利息	159	237
	<u>3,109</u>	<u>1,278</u>
融資成本總額	3,109	1,278
減：借款成本於在建物業予以資本化	(2,613)	(18)
	<u>496</u>	<u>1,260</u>

(b) 員工成本

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
持續經營業務		
薪金、工資及其他福利	105,596	65,619
定額供款退休計劃的供款	9,527	6,357
以權益結算以股份為基礎的付款開支	—	7,905
	<u>115,123</u>	<u>79,881</u>

(c) 其他項目

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
持續經營業務		
物業、廠房及設備折舊	4,755	2,886
使用權資產折舊	3,021	2,921
無形資產攤銷	5	—
	<u>7,781</u>	<u>5,807</u>
攤銷及折舊總額	7,781	5,807
減：土地使用權折舊開支於在建物業 予以資本化	<u>(280)</u>	<u>(221)</u>
	<u>7,501</u>	<u>5,586</u>
直接於損益內扣除的攤銷及折舊	<u>7,501</u>	<u>5,586</u>
貿易及其他應收款項減值虧損	26,725	8,885
核數師薪酬	2,575	1,712
研發開支 ⁽ⁱ⁾	119,773	73,711
存貨成本 ⁽ⁱⁱ⁾	77,258	54,472
有關短期租賃的開支	1,449	1,278
捐獻	1,041	9,698

- (i) 於截至2022年12月31日止年度，研發開支包括員工成本及折舊開支人民幣45,670,000元(2021年：人民幣30,867,000元)，該等金額亦計入上述各單獨披露的總額中。
- (ii) 於截至2022年12月31日止年度，存貨成本包括員工成本及折舊開支人民幣6,510,000元(2021年：人民幣2,880,000元)，該等金額亦計入上述各單獨披露的總額中。

8 綜合損益及其他全面收益表內的所得稅

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
持續經營業務		
即期稅項 — 中國稅項	4,498	—
遞延稅項	<u>1,515</u>	<u>18,332</u>
總計	<u><u>6,013</u></u>	<u><u>18,332</u></u>

9 物業、廠房及設備

	辦公 設備及傢具 人民幣千元	汽車 人民幣千元	醫療 設備及儀器 人民幣千元	在建工程 人民幣千元	租賃 物業裝修 人民幣千元	總計 人民幣千元
成本：						
於2021年1月1日	1,347	1,091	25,059	2,876	6,981	37,354
添置	1,254	504	7,954	19,427	—	29,139
轉讓	—	—	—	(2,876)	—	(2,876)
出售	(1)	(325)	(59)	—	—	(385)
於2021年12月31日及 2022年1月1日	2,600	1,270	32,954	19,427	6,981	63,232
添置	2,294	—	21,199	146,950	—	170,443
轉讓	—	—	—	(606)	606	—
出售	(212)	—	(275)	—	—	(487)
於2022年12月31日	<u>4,682</u>	<u>1,270</u>	<u>53,878</u>	<u>165,771</u>	<u>7,587</u>	<u>233,188</u>
累計折舊：						
於2021年1月1日	(796)	(135)	(10,824)	—	(6,981)	(18,736)
年內扣減	(198)	(211)	(2,477)	—	—	(2,886)
出售撥回	1	28	1	—	—	30
於2021年12月31日及 2022年1月1日	(993)	(318)	(13,300)	—	(6,981)	(21,592)
年內扣減	(649)	(225)	(3,814)	—	(67)	(4,755)
出售撥回	158	—	114	—	—	272
於2022年12月31日	<u>(1,484)</u>	<u>(543)</u>	<u>(17,000)</u>	<u>—</u>	<u>(7,048)</u>	<u>(26,075)</u>
賬面淨值：						
於2022年12月31日	<u>3,198</u>	<u>727</u>	<u>36,878</u>	<u>165,771</u>	<u>539</u>	<u>207,113</u>
於2021年12月31日	<u>1,607</u>	<u>952</u>	<u>19,654</u>	<u>19,427</u>	<u>—</u>	<u>41,640</u>

10 透過損益以公平價值計量的金融資產

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
非流動資產		
未上市基金投資 ⁽ⁱ⁾	2,576	—
未上市股本投資 ⁽ⁱⁱ⁾	17,808	—
衍生金融工具 ⁽ⁱⁱ⁾	14,975	—
	<u>35,359</u>	<u>—</u>

(i) 於2022年8月10日，本集團與獨立第三方訂立認購協議，據此本集團同意認購開曼群島獲豁免有限合夥企業TruMed Health Innovation Fund LP（「該基金」）的有限合夥權益，總承諾為1.50百萬美元（相當於約人民幣10,447,000元）。該基金主要對醫療保健行業進行股權及股權相關投資。截至2022年12月31日，本集團已向該基金出資350,000美元（相當於約人民幣2,425,000元），佔該基金認購總額的1.26%。截至2022年12月31日，非上市基金投資的公平價值為人民幣2,576,000元，公平價值變動在透過損益以公平價值計量的金融資產人民幣151,000元的未變現收益中確認。

(ii) 截至2022年12月31日，非上市股權投資及衍生金融工具指本集團持有浙江星博生物科技股份有限公司（「星博生物」）的餘下權益以及星博生物原股東授予的認沽期權，均確認為透過損益以公平價值計量的金融資產。

截至2022年12月31日，非上市股權投資及衍生金融工具的公平價值分別為人民幣17,808,000元及人民幣14,975,000元，公平價值變動在透過損益以公平價值計量的金融資產的未變現收益中確認。

11 存貨

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
原材料	12,923	8,061
製成品	5,218	6,612
設備及儀器	29,341	18,228
其他	642	407
	<u>48,124</u>	<u>33,308</u>

12 貿易及其他應收款項

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
貿易應收款項		
來自第三方的貿易應收款項	100,946	71,348
來自關聯方的貿易應收款項	62,154	49,800
減：貿易應收款項虧損撥備	(31,068)	(9,297)
	<u>132,032</u>	<u>111,851</u>
貿易應收款項，淨額	132,032	111,851
預付供應商款項	8,732	9,315
按金	1,269	883
應收利息	3,679	925
其他應收款項	4	2,273
	<u>145,716</u>	<u>125,247</u>
貿易及其他應收款項，淨額	145,716	125,247

貿易應收款項賬齡分析

截至報告期末，根據發票日期及扣除虧損撥備對本集團貿易應收款項的賬齡分析如下：

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
6個月內	79,775	65,266
6至12個月	35,042	28,072
12至18個月	13,564	14,462
18至24個月	3,651	4,051
	<u>132,032</u>	<u>111,851</u>

貿易應收款項一般自發票日期起計60至360天內到期。

13 貿易及其他應付款項

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
貿易應付款項	16,038	10,700
應付關聯方款項	6,005	10,695
應付工資	16,223	12,261
營銷開支應付款項	6,476	596
應付利息	102	47
購買物業、廠房及設備應付款項	40,338	—
其他應付款項及應計費用	21,109	2,984
	<u>106,291</u>	<u>37,283</u>

貿易應付款項賬齡分析

截至報告期末，根據發票日期對本集團貿易應付款項的賬齡分析如下：

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
3個月內	15,654	8,133
3至6個月	5	309
6至9個月	240	996
9至12個月	123	1,262
一年以上	16	—
	<u>16,038</u>	<u>10,700</u>

所有貿易及其他應付款項預計將於一年內結清。

14 銀行貸款

	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
一年後到期的有抵押銀行貸款 ⁽ⁱ⁾	73,394	23,645
一年內到期的無抵押銀行貸款	—	20,000
	<u>73,394</u>	<u>43,645</u>

(i) 截至2022年12月31日，有抵押銀行貸款以本集團的土地使用權作質押，年利率為4.15%至4.50% (2021年：4.50%)。

15 每股虧損

截至2022年12月31日止年度的每股基本虧損乃根據持續經營業務所產生的本公司權益股東應佔虧損人民幣131,784,000元(2021年：人民幣143,651,000元)及終止經營業務所產生的本公司權益股東應佔溢利人民幣9,120,000元(2021年：零)以及已發行273,526,000股(2021年：265,322,593股)普通股加權平均數計算。截至2022年及2021年12月31日止年度，概無潛在攤薄普通股，因此每股攤薄虧損與每股基本虧損相同。

16 股息

本公司或其任何子公司於報告期內概無支付或宣派任何股息(2021年：無)。

財務回顧

收入

於報告期內，我們從銷售檢測試劑盒及檢測設備與儀器產生收入。

我們的收入從截至2021年12月31日止年度的人民幣107.3百萬元增加31.3%至截至2022年12月31日止年度的人民幣140.9百萬元。該增加主要由於(i)與PGT實驗室有關的收入從截至2021年12月31日止年度的人民幣65.4百萬元增加34.6%至截至2022年12月31日止年度的人民幣88.0百萬元，其中PGT-A試劑盒銷售產生的收入由人民幣33.9百萬元增加11.8%至人民幣37.9百萬元，其中高通量測序平台銷售產生的收入由人民幣12.9百萬元增加95.3%至人民幣25.2百萬元；(ii)與冷凍實驗室有關的收入由人民幣1.6百萬元增加237.5%至人民幣5.4百萬元，主要為自研產品超低溫存儲儀的收入增加所致；及(iii)與男科實驗室有關的收入由截至2021年12月31日止年度的零增加至截至2022年12月31日止年度的人民幣1.2百萬元。

銷售成本

我們的銷售成本包括(i)材料成本，指所分銷產品的採購成本以及自主開發產品的原材料成本；(ii)員工成本；(iii)折舊開支，主要包括物業、廠房及設備以及使用權資產的折舊；及(iv)其他，主要包括水費、電費、物流開支及設備維護開支。

我們的銷售成本從截至2021年12月31日止年度的人民幣56.2百萬元增加44.8%至截至2022年12月31日止年度的人民幣81.4百萬元，與收入的增長保持一致。

毛利及毛利率

由於上述因素所致，本集團的毛利從截至2021年12月31日止年度的人民幣51.1百萬元增加16.4%至截至2022年12月31日止年度的人民幣59.5百萬元。本集團的整體毛利率從截至2021年12月31日止年度的47.7%減少至截至2022年12月31日止年度的42.2%，主要是由於(i)自研類試劑產品，2022年全年受疫情影響，銷售價格小幅下降，及(ii)自研儀器類產品，取得較高銷售但尚未規模化生產，毛利相對較低。

其他收益淨額

我們的其他收益淨額從截至2021年12月31日止年度的人民幣22.5百萬元增加329.8%至截至2022年12月31日止年度的人民幣96.7百萬元，主要是由於(i)截至2022年12月31日止年度，我們錄得匯兌收益人民幣62.9百萬元，而截至2021年12月31日止年度則為匯兌虧損人民幣10.3百萬元；及(ii)由於銀行存款利息收入從截至2021年12月31日止年度的人民幣18.2百萬元增加29.7%至截至2022年12月31日止年度的人民幣23.6百萬元。

銷售及分銷成本

我們的銷售及分銷成本從截至2021年12月31日止年度的人民幣62.5百萬元增加28.2%至截至2022年12月31日止年度的人民幣80.1百萬元，主要由於營銷團隊的人員數目增加，為公司銷售各類新產品做好全面部署，導致銷售及分銷團隊的人員費用從截至2021年12月31日止年度的人民幣22.1百萬元增加76.5%至截至2022年12月31日止年度的人民幣39.0百萬元。

行政開支

我們的行政開支從截至2021年12月31日止年度的人民幣52.1百萬元增加56.2%至截至2022年12月31日止年度的人民幣81.4百萬元，主要(i)因疫情原因導致的客戶信用損失風險增加，出於整體考慮，將壞賬準備金額從截至2021年12月31日止年度的人民幣8.9百萬元增加至截至2022年12月31日止年度的人民幣26.7百萬元；及(ii)由於行政部門人員費用的增加，從截至2021年12月31日止年度的人民幣17.9百萬元增加53.6%至截至2022年12月31日止年度的人民幣27.5百萬元。

研發開支

下表載列我們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		2021年	
	人民幣千元	收入佔比	人民幣千元	收入佔比
員工成本	42,780	30.4%	29,199	27.2%
臨床試驗開支	49,761	35.3%	25,166	23.4%
耗材開支	22,034	15.6%	15,784	14.7%
折舊開支	2,890	2.1%	1,668	1.6%
其他	2,308	1.6%	1,894	1.8%
總計	119,773	85.0%	73,711	68.7%

我們的研發開支從截至2021年12月31日止年度的人民幣73.7百萬元增加62.6%至截至2022年12月31日止年度的人民幣119.8百萬元，主要由於產品研發進度的提升使得(i)研發人員費用，從截至2021年12月31日止年度的人民幣29.2百萬元增加46.6%至截至2022年12月31日止年度的人民幣42.8百萬元，及(ii)試驗服務及耗材費，從截至2021年12月31日止年度的人民幣41.0百萬元增加75.1%至截至2022年12月31日止年度的人民幣71.8百萬元。

融資成本

我們的融資成本包括(i)計息銀行貸款的利息，及(ii)租賃負債利息。截至2021年及2022年12月31日止年度，我們分別錄得融資成本人民幣1.3百萬元及人民幣0.5百萬元。

所得稅

截至2021年及2022年12月31日止年度，我們分別錄得所得稅開支人民幣18.3百萬元及人民幣6.0百萬元，所得稅開支減少主要是由於遞延稅項變動所致。

存貨

我們的存貨主要包括原材料、製成品以及設備及儀器。我們一般按收到的訂單採購內部產品所需要的原材料。我們持有PGT-A、PGT-M、PGT-SR試劑盒及所分銷的試劑盒的成品存貨。我們亦持有實驗室相關的檢測設備及儀器。

我們的存貨從截至2021年12月31日止年度的人民幣33.3百萬元增加至截至2022年12月31日止年度的人民幣48.1百萬元，主要由於對需求上升的預期而增加儀器類原料以及儀器類成品的備貨所致。

貿易及其他應收款項

我們的貿易及其他應收款項從截至2021年12月31日的人民幣125.2百萬元增加至截至2022年12月31日的人民幣145.7百萬元，主要由於(i)銷售收入的增長；及(ii)疫情及經濟環境導致客戶延遲付款。

外匯風險

我們的財務報表以人民幣列示，惟若干現金及現金等價物以外幣計值，並面臨外匯風險。我們目前並無外匯對沖政策。然而，管理層監察外匯風險，並將考慮於有需要時對沖重大外幣風險。

貿易及其他應付款項

我們的貿易應付款項從截至2021年12月31日的人民幣10.7百萬元增加至截至2022年12月31日止年度的人民幣16.0百萬元，主要由於公司預期銷售需求的上升而增加的存貨採購。

我們的其他應付款項從截至2021年12月31日的人民幣26.6百萬元增加至截至2022年12月31日的人民幣90.3百萬元，主要由於我們總部大樓建設應付工程款的增加。

財務資源、流動資金及資本結構

於報告期內，我們主要使用銀行貸款、股本融資及經營所得現金來滿足營運資本要求。我們定期監管現金用途及現金流量，致力維持可滿足我們營運資本需求的最佳流動資金水平。

我們的流動資產淨值從截至2021年12月31日的人民幣1,642.4百萬元減少至截至2022年12月31日的人民幣1,413.0百萬元，主要由於建設總部大樓所致。

截至2022年12月31日，我們並無任何無抵押銀行貸款。截至同日，我們的有抵押長期銀行貸款為人民幣73.4百萬元，年利率為4.15%至4.50%（按LPR（貸款最優惠利率）釐定）。有抵押銀行長期貸款以本集團的土地使用權作質押。有抵押銀行貸款以人民幣計值。

於報告期內，我們並無任何作對沖用途的金融工具。

由於全球發售，我們募集所得款項淨額約1,898.7百萬港元（經扣除包銷費、佣金及相關開支）。本公司擬按招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節所載及本公司日期為2021年11月16日及2022年4月7日的通函內「普通決議案 — 建議更改所得款項用途」一節所進一步修訂及披露的目的使用該等所得款項淨額。

重大投資、重大收購及出售

於2022年3月1日，我們已悉數結清收購星博生物51%股權的代價人民幣85百萬元。有關收購事項的進一步詳情，請參閱本公司於2021年11月3日及2021年11月16日刊發的公告。

於2022年7月29日，我們與買方訂立股份轉讓協議，據此，本公司作為轉讓方同意向買方出售股份，相當於我們於星博生物35%的股權（「出售事項」）。根據股份轉讓協議，出售事項完成後，本公司持有星博生物16%的股權。有關出售事項的進一步詳情，請參閱本公司日期為2022年7月29日的公告。

除上文所披露者外，於報告期內，我們並無作出任何重大投資或重大收購或出售子公司、聯營公司及合營企業。

重大投資或資本資產的未來計劃

截至本公告日期，本集團並無重大資本支出計劃。

或然負債

截至2022年12月31日，我們並無任何或然負債。

資本承諾

截至2021年12月31日及2022年12月31日，尚未於綜合財務報表內計提撥備的未履行資本承諾如下：

	截至12月31日止年度	
	2022年 人民幣千元	2021年 人民幣千元
法定及已訂約		
— 物業、廠房及設備	64,725	75,546
— 認購於基金之有限合夥權益	8,004	—
— 股本投資	—	42,523
總計	<u>72,729</u>	<u>118,069</u>

資產抵押

除了人民幣73.4百萬元的有抵押銀行長期貸款以本集團的土地使用權作質押以外，截至2022年12月31日，本集團並無其他資產抵押。

資產負債比率

資產負債比率按計息借款及租賃負債減現金及現金等價物，除以權益總額再乘以100%計算。截至2022年12月31日，本公司處於淨現金狀況，因此資產負債比率並不適用。

僱員及薪酬

截至2022年12月31日，本集團有479名僱員。本集團所僱用的僱員人數視乎業務需求而變化。僱員的薪酬待遇包括薪金、獎金及以權益結算以股份為基礎的付款，該等薪酬待遇通常按彼等的資歷、行業經驗、職位和績效決定。本公司按照中國法律法規的規定繳納社會保險金和住房公積金。

本集團截至2022年12月31日止年度產生的員工成本總額約為人民幣115.1百萬元，而截至2021年12月31日止年度則約為人民幣79.9百萬元，主要是由於研發團隊以及銷售及分銷團隊的員工成本增加所致。

於2022年，本集團並無任何可能對我們的業務、財務狀況或經營業績造成重大不利影響或對招聘僱員造成困難的重大勞資糾紛或罷工。

董事、監事及高級管理層的薪酬由董事會參考薪酬與考核委員會有關整體薪酬政策以及本公司董事、監事及高級管理層架構(包括但不限於表現評估條件、程序及關鍵評估制度以及主要激勵計劃等)的建議釐定，並基於董事、監事及高級管理層各自職位的主要職務範圍、職責及重要性以及可比公司向同職位支付的薪酬。

我們主要通過招聘網站、招聘人員及招聘會等方式招聘員工。我們的所有新僱員都必須參加入職培訓和崗位培訓，以更好地了解我們的企業文化、結構和政策、學習相關法律法規，以及提高合規意識。

本集團於中國內地的僱員須參與地方市政府設立的中央退休金計劃。於中國內地經營的子公司須按薪酬成本的一定比例向中央退休金計劃作出供款。有關供款根據中央退休金計劃的規則於應繳付時自損益中扣除。概無任何已沒收供款可供減少於未來年度應付的供款。

其他資料

企業管治常規

本公司致力於維持高水準的企業管治，以保障股東利益及提升企業價值。本公司已自上市日期起採納企業管治守則作為其自身的企業管治守則。本公司於截至2022年12月31日止年度已遵守企業管治守則的所有適用守則條文，惟偏離企業管治守則守則條文第C.2.1條，即本公司董事長及總經理的角色未有區分，均由梁博士擔任。

董事會相信，由同一人兼任本公司董事長及總經理有利於確保本集團內領導一致，並為本集團提供更有效及高效的整體策略規劃。董事會認為，現行安排無損權力與權限之間的平衡，且此架構將有助於本公司迅速有效地作出及執行決策。董事會將繼續檢討並於適當時候根據本集團的整體情況考慮拆分本公司董事長及總經理之職務。

全球發售所得款項用途

本公司透過其首次全球發售(包括部分行使超額配股權)，募集所得款項淨額為1,898.7百萬港元(相當於人民幣1,584.1百萬元)(經扣除包銷佣金及相關開支)。

下表載列所得款項淨額的計劃用途：

所得款項用途	計劃用途 百萬港元	佔所得款項 總額百分比	截至2022年 12月31日 已動用的所得 款項實際金額 百萬港元	預計將 於2023年 動用的全球 發售所得款項 百分比	未動用所得款項 淨額的預期 時間表
核心產品 — PGT-A試劑盒	379.7	20%	156.3	3.25%	未來一至三年內
PGT-A試劑盒在中國的持續銷售及營銷活動 以及擬定的商業化，以拓展我們的銷售 渠道、持續擴大市場覆蓋率、開展患者 宣教及醫生臨床知識教育，及提高PGT-A 試劑盒的滲透率	151.9	8%	123.5	0.25%	
升級現有生產儀器及設備，以及採購及安 裝新型自動化操作設備及機械，以優化 PGT-A試劑盒的生產流程從而提高PGT-A 試劑盒的生產效率，以及優化及升級 PGT-A試劑盒	227.8	12%	32.8	3.00%	
PGT-M試劑盒的臨床試驗、註冊申報及 商業化	189.9	10%	46.5	2.00%	未來一至三年內
PGT-M試劑盒的臨床試驗及註冊申報 (包括相關勞工及耗消耗品成本)	132.9	7%	28.2	1.00%	
PGT-M試劑盒的商業化、銷售及營銷活動	57.0	3%	18.3	1.00%	
其他產品的開發、臨床試驗、註冊申報及 商業化	569.6	30%	179.9	5.10%	未來一至三年內
其他基因檢測試劑盒產品的開發、 臨床試驗、註冊申報及商業化	227.8	12%	84.3	1.60%	
研發、生產及商業化基因檢測設備及儀器	341.8	18%	95.6	3.50%	

所得款項用途	計劃用途 百萬港元	佔所得款項 總額百分比	截至2022年	預計將	未動用所得款項 淨額的預期 時間表
			12月31日 已動用的所得 款項實際金額 百萬港元	於2023年 動用的全球 發售所得款項 百分比	
提高研發能力及提升技術，包括(i)在基因檢測上游及下游業務中引進及獲取新技術，及透過投資、收購、授權或其他合作安排擴大我們的產品組合；(ii)招聘基因檢測人才，尤其是具有高度行業影響力及廣泛國際研發及產品開發經驗的資深研發人員；(iii)為公司就聯合研究項目與學術及研究機構的合作提供資金	284.8	15%	77.5	2.60%	未來一至三年內
建設並裝潢研發中心及擴充試劑產品、檢測設備及儀器的生產廠房	189.9	10%	38.9	4.84%	未來一至三年內
營運資本及一般企業用途	284.8	15%	198.5	3.24%	未來一至三年內
總計	<u>1,898.7</u>	<u>100%</u>	<u>697.6</u>	<u>21.03%</u>	

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場狀況的最佳估計而作出，並會根據我們的實際業務運營情況進行調整。所得款項淨額已按照日期為2021年1月27日的招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節所述以及本公司日期為2021年11月16日及2022年4月7日的通函內「普通決議案 — 建議更改所得款項用途」一節所進一步修訂及披露的方式應用。

董事及監事的證券交易

自上市日期起，本公司已採納標準守則作為董事及監事進行證券交易之操守守則。經向全體董事及監事作出特定查詢後，各董事及監事已確認彼等於報告期內一直遵守標準守則。

於報告期內，本公司未發現任何違反標準守則的事宜。

本公司遵守有關法律及法規的情況

於報告期內及直至本公告日期，本集團已在所有重大方面遵守本集團經營所在地的法律、法規及監管規定，包括公司條例、上市規則、證券及期貨條例及企業管治守則中有關(其中包括)信息披露及企業管治的規定。於報告期內及直至本公告日期，本集團及本公司董事、監事及高級管理人員概無受到中國證監會的任何調查或行政處罰、被採取市場禁入、被認定為不適當人選、被證券交易所公開譴責、被採取強制措施、移送司法機關或追究刑事責任的情形，亦無涉及任何其他會對本公司業務、財務狀況或經營業績造成重大不利影響的訴訟、仲裁或行政訴訟。

末期股息

董事會已議決不建議派付截至2022年12月31日止年度的末期股息(2021年：無)。

股東週年大會(「股東週年大會」)

本公司將於2023年6月8日(星期四)舉行股東週年大會。股東週年大會通告及通函將適時寄發予股東。

暫停辦理H股股份過戶登記手續

為釐定有權出席股東週年大會並於會上投票的股東，本公司將於2023年6月5日(星期一)至2023年6月8日(星期四)(包括首尾兩天)暫停辦理H股股份過戶登記手續。為符合出席股東週年大會並於會上投票的資格，所有轉讓文件連同相關股票須於2023年6月2日(星期五)下午四時三十分前送交本公司H股證券登記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號舖)，以便登記。

購買、出售或贖回本公司的上市證券

於報告期內，本公司概無發行其他股份，本公司及其任何子公司概無購買、出售或贖回本公司的任何其他上市證券。

核數師的工作範疇

本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以及相關附註的財務數據已由本集團核數師畢馬威會計師事務所(根據會計及財務匯報局條例註冊的公眾利益實體核數師)與本集團本年度經審核綜合財務報表所列金額作比較，並發現該等金額一致。畢馬威會計師事務所就此進行的工作並不構成根據香港會計師公會頒佈的香港審計準則、香港審閱工作準則或香港核證工作準則進行的審核、審閱或其他核證工作，故核數師並未作出任何保證。

審核委員會審閱年度業績

審核委員會由兩名獨立非執行董事及一名非執行董事(即鄒國強先生、康熙雄博士及王偉鵬先生)組成。鄒國強先生為審核委員會主席，具備上市規則第3.10(2)條及第3.21條規定的合適資格。審核委員會的主要職責為就本公司財務申報程序、內部監控及風險管理系統的成效提供獨立意見，從而為董事會提供協助，以及監督審核程序。

審核委員會已與管理層共同審閱本公司採納的會計準則及政策以及截至2022年12月31日止年度的年度業績。

刊發全年業績及年報

本公告於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.basecare.cn)刊發。載有上市規則所規定之所有資料的截至2022年12月31日止年度的年報將於適當時間寄發予股東及於聯交所與本公司各自的網站上刊發。

致謝

董事會謹向本集團股東、管理團隊、僱員、業務合作夥伴及客戶對本集團的支持及貢獻致以誠摯謝意。

承董事會命
蘇州貝康醫療股份有限公司
董事長兼總經理
梁波博士

中國蘇州，2023年3月30日

截至本公告日期，董事會由執行董事梁波博士、孔令印先生及楊瑩女士；非執行董事徐文博先生及王偉鵬先生；以及獨立非執行董事康熙雄博士、黃濤生博士及鄒國強先生組成。

釋義

「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「聯繫人」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義
「企業管治守則」	指	上市規則附錄十四所載列的企業管治守則
「中國」	指	中華人民共和國，就本公告而言，不包括香港、中國澳門特別行政區及中國台灣
「核心產品」	指	具有上市規則第十八A章賦予該詞的涵義；我們的 核心產品指我們的PGT-A試劑盒
「中國證監會」	指	中國證券監督管理委員會
「董事」	指	本公司董事
「內資股」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股，由 境內投資者以人民幣認購併繳足
「梁博士」	指	梁波博士，本公司的創始人、執行董事、董事長、 總經理兼控股股東
「全球發售」	指	如招股章程所述，發售H股以供認購
「GMP」	指	根據《中華人民共和國藥品管理法》不時發佈的良好 生產規範、指引及規則，作為質量保證的一部分，旨在 盡量減少藥品生產過程中污染、交叉污染、混淆及出 錯的風險，並確保須遵從該等指引及規則的藥品一貫 生產及控制，以符合適合其預定用途的質量及標準
「H股」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的境外上市股 份，以港元認購及買賣

「H股證券登記處」	指	香港中央證券登記有限公司
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「香港」	指	中國香港特別行政區
「國際財務報告準則」	指	國際財務報告準則
「獨立第三方」	指	董事經作出一切合理查詢後所深知、盡悉及確信，並非本公司關連人士(定義見上市規則)的個人或公司
「上市」或「首次公開發售」	指	H股於上市日期於聯交所主板上市
「上市日期」	指	2021年2月8日，H股於主板上市的日期
「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	聯交所主板
「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	國家藥品監督管理局或(如文義所指)其前身國家食品藥品監督管理總局
「招股章程」	指	本公司於2021年1月27日刊發的招股章程
「人民幣」	指	人民幣元，中國法定貨幣
「報告期」	指	截至2022年12月31日止年度
「證券及期貨條例」	指	香港法例第571章證券及期貨條例，經不時修訂或補充

「股東」	指	股份持有人
「股份」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的股份，包括我們的內資股、非上市外資股及H股
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「監事」	指	本公司監事
「未上市外資股」	指	本公司發行的每股面值人民幣1.00元的非上市普通股，以人民幣以外的貨幣認購
「%」	指	百分比