

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2023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2023年6月30日止6個月的未經審核綜合中期業績，連同2022年同期的比較數字如下。本中期業績已由審核委員會及我們的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	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
收益	11,304	—
銷售成本	(1,150)	—
毛利	10,154	—
其他收入及收益／(虧損)淨額	31,236	(5,624)
研發開支	(205,346)	(100,929)
一般及行政費用	(42,570)	(39,510)
銷售及分銷開支	(23,075)	(13,656)
財務成本	(3,637)	(1,307)
所得稅	(540)	—
期內虧損	(233,778)	(161,026)
期內全面收益總額	(135,031)	(46,362)
非香港財務報告準則計量方式 經調整期內虧損 ⁽¹⁾	<u>(218,178)</u>	<u>(138,932)</u>

附註：

(1) 非香港財務報告準則計量方式

經調整期內虧損的定義為期內虧損，當中作出加回以權益結算以股份為基礎的付款開支的非現金調整。下表為經調整期內虧損與期內虧損的對賬。

	截至6月30日止6個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
期內虧損	(233,778)	(161,026)
加：		
以權益結算以股份為基礎的付款開支	<u>15,600</u>	<u>22,094</u>
經調整期內虧損	<u>(218,178)</u>	<u>(138,932)</u>

概覽

兆科眼科是一間領先眼科製藥公司，致力於療法的研發、生產及商業化，以滿足中國及全球巨大醫療需求缺口。

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，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。

兆科眼科的創新藥及仿製藥產品組合，針對影響眼前節及眼後節的主要疾病。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」與集中資源於把握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在乾眼症、近視及老花眼三大眼前節疾病中均有已屆後期(第III期或之後)階段的項目的眼科公司。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長足進展。

報告期內的業務摘要

- **我們首次錄得可觀的銷售收益：**於2023年上半年，本集團錄得收益總額合共人民幣11.3百萬元，其中人民幣2.3百萬元乃源自將我們的抗青光眼仿製藥貝美素噻嗎洛爾滴眼液(晶貝瑩®)商業化，而人民幣3.6百萬元則源自我們的堡得視®眼罩系列(包括供輕度乾眼症患者使用的眼部熱敷治療貼及供青少年及兒童使用的眼部遠紅外熱療貼)。後者為首款含有遠紅外線陶瓷粉、輔助治療青少年及兒童假性近視及視覺疲勞的第二類醫療器械。我們的產品收益同時來自傳統醫院及新型線上及實體渠道。此外，我們自NVK002於南韓的分銷及供應協議錄得前期款項人民幣5.4百萬元。
- **我們推出首款獲得藥監局批准的藥物貝美素噻嗎洛爾：**於2023年2月，由兆科眼科研發及生產的藥物貝美素噻嗎洛爾滴眼液(晶貝瑩®)獲國家藥監局批准上市。此藥物於2023年3月8日在廣州開出首張處方。於2023年5月，該滴眼液亦已於京東健康推出，為更多青光眼患者提供更方便的購買途徑。

- **我們的環孢素A眼凝膠正在監管審評過程中：**於2023年1月31日，兆科眼科自主研發的乾眼症創新藥環孢素A眼凝膠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生產質量管理規範符合性檢查。兆科眼科維持於2024年在中國將環孢素A眼凝膠藥品註冊及商業化的目標。
- **我們的低濃度阿托品產品NVK002在中國及美國均取得長足進展，於8月宣佈第III期橋接試驗(小型CHAMP)完成最後一名患者的最後一次訪視：** NVK002目前可望成為全球首款經臨床驗證可延緩青少年及兒童近視加深的認可藥品。
 - 兆科眼科為期一年的第III期橋接試驗(「**小型CHAMP**」)於2023年8月3日完成最後一名患者的最後一次訪視。此乃本公司於中國提交新藥申請的重要一步。
 - 6月，我們的夥伴Vyluma向FDA提交的新藥申請獲受理審評。FDA制定的《處方藥使用者付費法案》(PDUFA)指標日期為2024年1月31日。
- **我們正準備於夥伴公佈首次第III期試驗的正面結果後，於中國就BRIMOCHOL PF™提交新藥試驗申請：**於2023年4月，我們的夥伴Visus公佈老花眼創新藥BRIMOCHOL PF™第III期關鍵BRIO-I試驗的正面頂線結果。
 - BRIMOCHOL PF™成功達到符合美國及歐盟／英國預定的視力主要研究終點(以卡巴可及溴莫尼丁為活性對照組)。
 - 於試驗中，對比卡巴可及溴莫尼丁，BRIMOCHOL PF™在不同時間點展示出雙眼遠近視力的重大統計顯著性改進。此外，在臨床及統計學上，瞳孔明顯收縮可長達8小時以上。BRIMOCHOL PF™耐受性強，並無出現與治療相關的嚴重不良事件。
 - 與此同時，我們正積極預備於中國提交新藥試驗申請，目標提交日期定於本年度下半年。此舉讓我們可於2024年開展第I期研究，如若成功，可隨即開展第III期關鍵試驗。

- **我們繼續擴大全球版圖：**於2023年3月，我們與領先韓國製藥公司Kwangdong Pharmaceutical Co., Ltd. (「**KDP**」) 訂立一份關於NVK002的分銷及供應協議。
 - 根據協議條款，KDP獲授獨家權利，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踏出實在的第一步，擴大全球版圖，同時為本公司創造海外新商機和開拓新收益來源。
- **我們繼續擴大我們的創新商業生態系統，試驗性地結合全通路內容與新銷售方式以及組成戰略聯盟：**
 - 我們於微信創設的內容驅動平台「兆科博視」自2021年9月推出以來一直快速成長。目前，「兆科博視」的關注者人數已超過13,800名，人數接近中國眼科醫生群體的四分之一。
 - 「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進行更廣泛的討論。我們相信，此舉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。
 - 我們於2023年8月與愛博諾德(北京)醫療科技股份有限公司(「**愛博醫療**」)建立戰略合作夥伴關係，尋找機會共同研發及商業化銷售，包括在眼科醫院、眼科診所、視光中心及其他渠道推廣我們的若干產品。

業務回顧

管線策略

兆科眼科已建立全面的創新藥及仿製藥產品組合，針對影響眼前節及眼後節的主要眼科疾病。該等主要眼科適應症(以中國市場潛力計)為乾眼症、近視、老花眼、wAMD/DME、CED及青光眼。我們相信，針對該等疾病的多重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，可消除日間給藥的需要以及相關的不適和不便，有望顯著改善患者的用藥依從性和生活質量。
- 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，起到與現時可用的環孢素A產品(每天需給藥兩次)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。
- 第III期臨床試驗(COSMO)療程亦顯示其更快起效，只需約兩星期即表現顯著藥效，而傳統環孢素A藥物起效一般需時約七至八星期。

報告期內的最新資料

於2023年1月31日，兆科眼科宣佈，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生產質量管理規範符合性檢查。

- 兆科眼科維持於2024年在中國將環孢素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，故本公司亦正於全球(包括美國)推進其環孢素A眼凝膠計劃。我們已於2023年2月與FDA舉行一次新藥試驗申請前會議，現正致力於2024年在美國提交新藥試驗申請。

NVK002 (阿托品)，用於治療近視(與 Vyluma, Inc. 合作)

概覽

目前，低濃度阿托品一直被廣泛研究，顯示能夠有效控制兒童及青少年近視加深。兆科眼科的NVK002目前可望成為全球首款經臨床驗證可延緩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)，其已於美國及歐洲成功完成NVK002第III期臨床試驗，涉及近600名兒童及青少年，研究為期三年。
- 兆科眼科正於中國同期開展兩項第III期臨床試驗：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)。結合Vyluma於美國及歐洲的第III期臨床試驗(「**CHAMP**」)全球數據，NVK002的整體CHAMP試驗將為全球最龐大、最長時間、最全面的低濃度阿托品第III期臨床試驗之一。
- 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18間中心及777名患者。小型CHAMP試驗涉及16間中心及526名患者，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。

報告期內的最新資料

於2023年6月，Vyluma獲FDA接納審理NVK002的新藥申請，並提交具有里程碑意義的三年期安慰劑對照國際第III期CHAMP臨床研究的正面結果。FDA制定的《處方藥使用者付費法案》指標日期為2024年1月31日。

於2023年8月3日，NVK002於中國為期一年的第III期臨床試驗(小型CHAMP)完成最後一名患者的最後一次訪視。此乃本公司於中國提交新藥申請的重要一步。

- 假如我們能夠於提交新藥申請時將小型CHAMP的數據，與我們的夥伴Vyluma進行的CHAMP研究的數據結合，兆科眼科將成為首批於中國商業化認可低濃度阿托品產品的公司之一。

- 同時，我們將繼續推進為期兩年的中國CHAMP研究，預期將於2024年下半年完成試驗。

於2023年3月，兆科眼科與KDP訂立一份關於NVK002的分銷及供應協議。

- 根據協議條款，KDP獲授獨家權利，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踏出實在的第一步，在中國以外地區將NVK002化為盈利，並透過戰略性合作夥伴關係擴大全球版圖。
- 我們亦正致力與東南亞地區的潛在夥伴積極對話。

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，乃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。兩款試驗性療法令瞳孔收縮，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 PF™ 及 Carbachol PF 許可方夥伴為 Visus，其為一間臨床階段美國製藥公司，專注開發創新眼科療法。Visus 現正進行第III期關鍵試驗。

報告期內的最新資料

於2023年4月，Visus 公佈其第III期關鍵BRIO-I試驗的正面頂線結果。BRIMOCHOL PF 成功達到符合美國及歐盟/英國預定的視力主要研究終點(以卡巴可及溴莫尼丁為活性對照組)。於試驗中，對比卡巴可及溴莫尼丁，BRIMOCHOL PF™ 在不同時間點展示出雙眼遠近視力的重大統計顯著性改進。

- BRIMOCHOL PF 使近距離視力出現重大統計顯著性改進，長達8小時以上，而且耐受性強。
- 另一項第III期安全性試驗BRIO-II正在進行，結果預期將於2024年公佈。

- 在中國的臨床開發計劃將為先進行第I期研究，再進行第III期研究。我們正積極推進中國新藥試驗申請，預期於本年年底前正式提交。

TAB014 (貝伐單抗)，用於治療wAMD (與東曜藥業股份有限公司合作)

概覽

TAB014為中國首款處於臨床階段基於貝伐單抗用於治療wAMD的抗體。貝伐單抗為一種經過臨床驗證的抗VEGF藥物。在全球各地，貝伐單抗獲批准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。

- 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治療的對象群組對比接受Lucentis®治療的對象群組於第52週的最佳矯正視力的基線值變化。
- 研究涉及最多約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。
- 我們現正招募TAB014第III期臨床試驗的患者。我們已於2022年6月完成首名患者入組，而於2023年6月30日，我們已於50間中心招募370名患者。我們預期於2024年底前完成患者招募。

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。
- 兆科眼科已就多種潛在適應症進行ZKY001的第II期臨床試驗及一項研究者發起的試驗，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）。

- 分析有關研究的所有結果後，研究及臨床團隊決定專注於TPRK，特別是以治療眼科手術後角膜上皮缺損為適應症，將於2024年開展第III期試驗。
- 待獲批首個適應症後，我們相信ZKY001的應用將迅速擴展至其他角膜修復應用範圍。

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，本公司亦正致力於多款仿製藥。中國眼科疾病管理及治療的市場潛力在全球一枝獨秀。仿製藥針對中國現時大部分眼科醫療需要缺口。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。

- 於2023年2月，由兆科眼科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®)獲得國家藥品監督管理局(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(PGA)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/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。該滴眼液將有助建立兆科眼科的品牌認受性，支持我們日後商業化推出創新藥。於2023年5月，貝美素噻嗎洛爾滴眼液(晶貝瑩®)亦於京東健康推出，更多青光眼患者能夠取得該藥。
- 於本公告日期，我們亦已就曲伏前列素(中國最常就開角型青光眼處方的PGA藥物之一)及曲伏噻嗎兩者向國家藥監局提交兩項新的簡化新藥申請。

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

兆科眼科於廣東省的專用設施讓本公司具備完整內部生產能力的戰略優勢，流程涵蓋生產、配藥、灌裝及包裝以至質量核證，使用從全球領先生產商採購的尖端設備及機械，全部集中於佔地約7,600平方米的設施內，按照最高國際標準設計，符合全球主要監管機構(包括FDA、國家藥監局及歐洲藥品管理局(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，貝美素嚙嗎洛爾滴眼液(晶貝瑩®)獲國家藥監局批准上市。該滴眼液正由我們於廣東省的生產設施生產。

商業化

隨着我們從純研發公司演進為擁有獲批產品的公司，商業化能力成為兆科眼科的主要焦點之一。我們才幹卓越的銷售及營銷團隊不斷成長。於貝美素嚙嗎洛爾滴眼液(晶貝瑩®)獲國家藥監局批准後，銷售及營銷團隊的人數從2022年底的45人擴充至2023年8月的逾80人。該團隊正在迅速擴大我們所覆蓋的主要醫院，數目於8月中已突破1,100家。

為準備迎接計劃中的商業化活動發展，我們亦已制定具說服力的商業化模式，包括線上線下渠道兼用的創新全通路策略。

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。在涵蓋公立醫院及私營機構等傳統渠道之同時，我們的模式同時透過微信(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。

我們於微信創設的創新內容驅動平台「兆科博視」自2021年9月推出以來一直快速成長。「兆科博視」提供平台讓頂級眼科KOL分享真知灼見，同時促進中國眼科社群進行更廣泛的討論。於本公告日期，「兆科博視」的關注者人數已超過

13,800名，人數接近中國眼科醫生社群的四分之一。我們相信，此舉將有助於進一步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。

與此同時，我們亦開始於中國兩大電商平台天貓及京東建立線上版圖。於2022年8月15日，兆科眼科為旗下首款商業化產品堡得視®眼部熱敷治療貼開設天貓旗艦店。該眼罩乃供輕度眼乾症人士使用的認可第二類醫療器械。於2023年3月，我們在天貓商業化推出第二款產品堡得視®眼部遠紅外熱療貼作為堡得視®系列其中一環。該眼部治療貼為緩解青少年及兒童假性近視視覺疲勞及乾眼的認可第二類醫療器械。推出該兩款產品讓兆科眼科直接在重視眼部健康的消費者之間提高品牌知名度，提高消費者對眼部健康的知識及意識，同時展現我們對於同時提供藥物與醫療器械，為患者提供最佳療法的決心。

於2023年5月，我們於中國醫藥產品電商保健平台京東健康推出首款商業化藥物貝美素噁嗎洛爾滴眼液(晶貝瑩®)，協助患者取得我們的藥物，同時作為我們廣泛的全通路行銷方針的其中一環，為未來療效顯著的藥物商業化奠定穩固基礎。

研發

作為製藥公司，研發能力一直為兆科業務的重要支柱，而我們的研發工作於報告期內亦取得重大進展。

我們用於治療乾眼症的自主研發療法環孢素A眼凝膠的新藥申請目前正由藥品審評中心審查。我們亦有多項藥物產品的臨床項目處於後期至最後階段。於2023年8月初，我們治療近視加深的NVK002為期一年的第III期小型CHAMP橋接試驗在中國的最後一名患者已完成最後一次訪視。治療wAMD的TAB014的患者入組預計將於年底前完成。我們正在籌備另一項自主研發創新產品ZKY001的第III期臨床試驗。我們亦已提交多項仿製藥的簡化新藥申請。

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。於報告期末，我們的研發團隊包括約100名專業人士。

截至2023年6月30日止6個月，我們的研發開支約為人民幣205.3百萬元，較截至2022年6月30日止6個月約人民幣100.9百萬元增加約103.5%。

夥伴關係

兆科眼科已與中國、美國及歐洲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2023年3月，我們與KDP訂立一份分銷及供應協議。根據協議條款，兆科眼科授予KDP獨家權利，於南韓進口、宣傳、分銷、營銷及出售NVK002。兆科眼科將收取一筆前期款項，並可於若干監管及銷售里程碑達成後收取額外里程碑付款。KDP將按協定轉讓價格獨家向本公司購買該藥物的製成品。

於2023年6月，本公司與Eyedetec Medical, Inc. (「**Eyedetec Medical**」，一間專注於治療乾眼症及瞼板腺功能障礙的醫療器械的領先美國公司)訂立一份獨家許可、供應及分銷協議。根據協議條款，Eyedetec Medical授予兆科眼科獨家權利，於大中華(中國大陸、香港、澳門及台灣)、南韓以及若干東南亞國家聯盟國家(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)註冊、進口、推廣、分銷、營銷及出售Eye Lipid Mobilizer™ (「**ELM™**」，一種為治療乾眼症及瞼板腺功能障礙而設的醫療器械)。

此外，於2023年8月，兆科眼科與愛博諾德(一間專注於研發、製造及商業化眼科醫療器械的北京製藥公司)建立戰略夥伴關係。我們將共同探索研究、開發及商業化眼科產品的機會，包括於眼科醫院、眼科診所、視光中心及其他渠道推廣兆科眼科的若干產品。

環境、社會及管治(「ESG」)

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，並已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。

我們的願景是改善全球視力健康，並視此願景為我們整體社會責任的其中一環。因此，於本年度上半年，我們繼續推動教育活動，以協助提升普羅大眾對眼疾的認知，包括主要利用我們的博視微信帳號增強有關該議題的線上對話。

除該等線上活動外，我們亦於6月6日舉行一場現場教育研討會，作為中國全國愛眼日的其中一環。我們向消費者提供有關眼部健康的公眾教育，並派發眼部治療貼。該活動備受醫生與患者歡迎。3月的世界青光眼日為兆科眼科推廣眼部健康的另一良機。我們邀請多位知名眼科醫生參與線上教育計劃，冀能提升公眾對青光眼篩查及治療的意識。

除面對普羅大眾的工作外，我們亦致力培訓新一代執業醫師。我們的年輕眼科醫生培訓項目與快樂生活科技及《中華眼科雜誌》合作，就臨床研究提供線上培訓課程。

我們在嚴肅承擔社會責任的同時，亦認真對待員工。我們相信，我們需要支持員工個人發展，方能達成願景，為此必需營造多元共融、互相支持及論功行賞的工作環境。因此，我們於過去6個月不斷擴大人力資源倡議，包括分級導師計劃以及崗位輪替計劃，為表現優秀的員工提供機會一睹其他業務範疇的內部運作。

未來及前景

於2023年，兆科眼科的發展揭開新一頁。於本年度首6個月，本公司首次錄得可觀的銷售收益，從純藥物研發公司演進為商業製藥公司。

展望未來，兆科眼科仍將致力實行進取的「雙引擎」增長策略，同時聚焦於研發及商業化。我們預計將於2024年取得國家藥監局對首款創新藥環孢素A眼凝膠商業化的批准。我們亦正在探討藉結合我們的小型CHAMP試驗與夥伴Vyluma的全球CHAMP試驗的臨床數據，就NVK002提交新藥申請的可能性。與此同時，我們正積極籌備於本年度下半年就BRIMOCHOL PF提交中國的新藥試驗申請，並於2024年開展第I期研究。我們亦預計於年底前完成TAB014第III期試驗的患者入組工作，以及於來年進入自主研發的ZKY001的第III期臨床試驗。隨着旗下五大前沿創新項目不斷推進，我們自信於中國眼科市場佔據領先地位，尤其是針對若干最大的疾病範疇以及把握有關商機。

我們已建立強大的團隊，擁有世界級研發人才與頂尖銷售及營銷專家。我們將繼續致力於研發、製造及商業化針對龐大醫療需求缺口的療法，協助改善中國以至全世界的視力健康。

財務回顧

截至2023年6月30日止6個月(與截至2022年6月30日止6個月比較)

	截至6月30日止6個月	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
收益	11,304	—
銷售成本	(1,150)	—
毛利	10,154	—
其他收入	39,523	11,866
其他虧損淨額	(8,287)	(17,490)
研發開支	(205,346)	(100,929)
一般及行政費用	(42,570)	(39,510)
銷售及分銷開支	(23,075)	(13,656)
財務成本	(3,637)	(1,307)
除稅前虧損	(233,238)	(161,026)
所得稅	(540)	—
期內虧損	(233,778)	(161,026)
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	98,747	114,664
期內全面收益總額	(135,031)	(46,362)
非香港財務報告準則計量方式 經調整期內虧損	(218,178)	(138,932)

1. 概覽

截至2023年6月30日止6個月，我們錄得虧損總額約人民幣233.8百萬元，而截至2022年6月30日止6個月則約為人民幣161.0百萬元，主要由於研發開支隨着臨床試驗持續推進而增加，以及投入進行中研發項目的投資增加所致。

截至2023年6月30日止6個月，我們的研發開支約為人民幣205.3百萬元，較截至2022年6月30日止6個月約人民幣100.9百萬元大幅上升，主要由於持續投資於多項後期臨床試驗(包括TAB014的第III期臨床試驗以及NVK002的中國CHAMP及小型CHAMP，兩個項目已於2022年中開展)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2023年6月30日止6個月，本集團的其他收入由截至2022年6月30日止6個月約人民幣11.9百萬元增加至約人民幣39.5百萬元，主要源於銀行存款利息收入增加約人民幣32.1百萬元。

3. 其他虧損淨額

截至2023年6月30日止6個月，我們錄得其他虧損淨額約人民幣8.3百萬元，而截至2022年6月30日止6個月則錄得其他虧損淨額約人民幣17.5百萬元，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2023年6月30日止6個月，我們的研發開支由截至2022年6月30日止6個月約人民幣100.9百萬元增加約人民幣104.4百萬元至約人民幣205.3百萬元，主要源於不斷推進及持續投資於主要產品NVK002及TAB014的第III期臨床試驗，該等試驗於2022年中開展，在臨床試驗初期產生的成本不高。

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	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
臨床試驗專業服務費用	141,544	44,544
員工成本	27,686	22,003
折舊及攤銷	18,560	15,256
所用原材料及消耗品的成本	7,068	8,750
以權益結算以股份為基礎的付款	3,132	4,610
水電費	2,608	2,376
其他	4,748	3,390
	<hr/>	<hr/>
總計	205,346	100,929
	<hr/> <hr/>	<hr/> <hr/>

5. 一般及行政費用

我們的一般及行政費用包括員工成本、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2023年6月30日止6個月，我們的一般及行政費用約為人民幣42.6百萬元，較截至2022年6月30日止6個月約人民幣39.5百萬元增加約人民幣3.1百萬元，主要由於就內部業務模型及管理系統的數碼基礎建設及系統數碼化支付的額外諮詢費所致。

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2023年6月30日止6個月，我們的銷售及分銷開支由截至2022年6月30日止6個月人民幣13.7百萬元增加至約人民幣23.1百萬元，主要由於(i)我們商業化團隊的人數增加；及(ii)全通路行銷能力投資增加所致。

7. 財務成本

截至2023年6月30日止6個月，我們的財務成本由截至2022年6月30日止6個月約人民幣1.3百萬元增加至約人民幣3.6百萬元，主要由於有關跨境資金安排的銀行貸款利息增加所致。

8. 期內虧損

基於上述因素，截至2023年6月30日止6個月，我們錄得虧損約人民幣233.8百萬元，而截至2022年6月30日止6個月則錄得虧損約人民幣161.0百萬元。

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，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，非香港財務報告準則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經營業績，一如有關資料有助我們的管理層了解及進行評估。

經調整期內虧損指期內虧損撇除以權益結算以股份為基礎的付款開支的影響。香港財務報告準則並無就經調整期內虧損一詞界定定義。然而，我們相信，此非香港財務報告準則計量方式可反映本集團的正常經營業績，消除管理層認為並非本集團經營表現指標的項目可能造成的影響。本集團管理層相信，經調整期內虧損獲本集團經營的行業採用。然而，經調整期內虧損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(即經調整期內虧損)，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	
	2023年 人民幣千元 (未經審核)	2022年 人民幣千元 (未經審核)
期內虧損	(233,778)	(161,026)
加：		
以權益結算以股份為基礎的付款開支	<u>15,600</u>	<u>22,094</u>
經調整期內虧損	<u><u>(218,178)</u></u>	<u><u>(138,932)</u></u>

中期綜合財務狀況表的選定數據

	於2023年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2022年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
	流動資產總值	1,942,415
非流動資產總值	<u>594,951</u>	<u>597,876</u>
資產總值	<u><u>2,537,366</u></u>	<u><u>2,570,623</u></u>
流動負債總額	281,382	194,540
非流動負債總額	<u>26,390</u>	<u>27,710</u>
負債總額	<u><u>307,772</u></u>	<u><u>222,250</u></u>
流動資產淨值	<u><u>1,661,033</u></u>	<u><u>1,778,207</u></u>

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2023年6月30日，本集團的流動資產約為人民幣1,942.4百萬元，包括現金及現金等價物約人民幣1,674.7百萬元、已抵押銀行存款約人民幣203.7百萬元及其他流動資產約人民幣64.0百萬元。於2023年6月30日，本集團的流動負債約為人民幣281.4百萬元，包括貿易及其他應付款項約人民幣108.4百萬元、應付關聯公司款項約人民幣3.7百萬元、銀行貸款約人民幣159.5百萬元及其他租賃負債約人民幣9.8百萬元。

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2023年6月30日，我們的已抵押銀行結餘約為人民幣203.7百萬元，指我們就銀行貸款而質押予銀行的銀行結餘。

12. 主要財務比率

下表載列我們於所示日期的主要財務比率的組成部分：

	於2023年 6月30日	於2022年 12月31日
流動比率 ⁽¹⁾	6.9	10.1
資產負債比率 ⁽²⁾⁽³⁾	不適用	不適用

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2022年12月31日及2023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2023年6月30日，本集團並無重大或然負債。

14. 資本承擔

於2023年6月30日，本集團的資本承擔約為人民幣240.7百萬元，較2022年12月31日約人民幣277.2百萬元減少約人民幣36.5百萬元，主要源於生產設施工程及研發活動取得進展。

15. 僱員及薪酬

於2023年6月30日，本集團擁有合共321名僱員。下表載列於2023年6月30日按職能劃分的僱員總數：

	僱員數目	佔總數百分比
管理	6	1.9
研發	102	31.8
生產	63	19.6
質量控制	39	12.1
銷售及營銷	77	24.0
環境、健康與安全	1	0.3
行政	33	10.3
總計	<u>321</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2023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72.8百萬元，而截至2022年6月30日止6個月則約為人民幣68.9百萬元。薪酬成本總額增加，主要源於僱員薪金及福利隨着人數增加而上升約人民幣10.4百萬元。

16. 外匯風險

截至2023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2023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2023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2023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	
		2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
收益	3	11,304	–
銷售成本		(1,150)	–
毛利		10,154	–
其他收入		39,523	11,866
其他虧損淨額		(8,287)	(17,490)
研發開支	4(b)	(205,346)	(100,929)
一般及行政費用		(42,570)	(39,510)
銷售及分銷開支		(23,075)	(13,656)
財務成本	4(a)	(3,637)	(1,307)
除稅前虧損	4	(233,238)	(161,026)
所得稅	5	(540)	–
期內虧損		(233,778)	(161,026)
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		98,747	114,664
期內全面收益總額		(135,031)	(46,362)
每股虧損(人民幣元)	6		
基本		(0.43)	(0.30)
攤薄		(0.43)	(0.30)

綜合財務狀況表

於2023年6月30日－未經審核

		於2023年 6月30日 人民幣千元	於2022年 12月31日 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備		241,574	233,743
無形資產		345,118	334,623
購買物業、廠房及設備的預付款項		8,259	29,510
		<u>594,951</u>	<u>597,876</u>
流動資產			
存貨		4,068	–
貿易及其他應收款項	8	59,939	75,457
已抵押銀行存款		203,679	172,066
原到期日超過3個月的定期存款		–	8,873
現金及現金等價物		1,674,729	1,716,351
		<u>1,942,415</u>	<u>1,972,747</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	9	108,395	83,418
應付關聯公司款項		3,746	6,897
銀行貸款		159,487	94,500
租賃負債		9,754	9,725
		<u>281,382</u>	<u>194,540</u>
流動資產淨值		<u>1,661,033</u>	<u>1,778,207</u>
資產總值減流動負債		<u>2,255,984</u>	<u>2,376,083</u>

	於2023年 6月30日 人民幣千元	於2022年 12月31日 人民幣千元
非流動負債		
租賃負債	26,390	27,703
遞延收入	—	7
	<u>26,390</u>	<u>27,710</u>
資產淨值	<u>2,229,594</u>	<u>2,348,373</u>
資本及儲備		
股本	—*	—*
儲備	<u>2,229,594</u>	<u>2,348,373</u>
權益總額	<u>2,229,594</u>	<u>2,348,373</u>

* 結餘金額少於人民幣1,000元。

未經審核中期財務報告附註

(除非另有指明，否則以人民幣表示)

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2023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。

本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」。

本中期財務報告已按照與截至2022年12月31日止財政年度的綜合財務報表內採納的相同會計政策編製，惟預期將於截至2023年12月31日止財政年度的綜合財務報表反映的會計政策變動除外。會計政策變動的詳情載於附註2。

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」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

(a) 本集團採納的新訂及經修訂準則

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。香港會計師公會亦已發表「香港廢除強積金與長期服務金的抵銷機制的會計影響」，為有關抵銷機制及廢除有關機制的會計考慮因素提供指引。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。

(b) 收益

本集團將於其日常業務過程中銷售貨品或提供服務所產生的收入分類為收益。

本集團為其收益交易的主事人，按總額確認收益，包括其眼科產品的銷售額。於釐定本集團屬於主事人或代理人時，本集團會考慮於將產品轉移予客戶前是否擁有產品的控制權。控制權指本集團指示產品用途及取得產品絕大部分餘下利益的能力。

本集團收益確認政策的進一步詳情如下：

收益於對產品或服務的控制權按本集團預期有權收取的已承諾代價金額(不包括代表第三方收取的金額，如增值稅或其他銷售稅)轉讓予客戶時確認。

(i) 眼科藥物及產品銷售額

收益於客戶取得貨品管有權並接受貨品時確認。付款條款及條件因客戶而異，並按客戶合約或採購訂單所訂的開票時程制定，惟本集團一般給予客戶的信貸期為由客戶接受貨品起計60天內。

(ii) 特許權使用費收入及許可收入

透過一項許可賺取的特許權使用費收入於被許可方錄得有關銷售額時確認。

許可收入通常來自就授出產品相關知識產權(「IP」)許可自第三方收取預付款、里程碑付款及其他類似款項。根據許可協議授出的許可通常屬獨一無二。因此，履約責任的收入分配基準利用剩餘法。預付款及其他許可費用通常於授出許可時(即被許可方獲得使用許可所涉IP的權利時)確認，除非就其他履約責任使用剩餘法遞延部分收入，則屬例外。於履行其他履約責任時，有關遞延收入解除及確認為收入。里程碑付款通常於達到特定發展里程碑後收取。發展里程碑收入於達到有關里程碑事件的標準的可能性較高，且收入撥回風險被認為極小之時確認。

(c) 存貨

存貨按成本及可變現淨值的較低者列賬。原材料及製成品的成本使用加權平均成本公式計算。成本包括所有購貨成本以及使存貨達至現時位置及狀況所產生的其他成本。可變現淨值指日常業務過程中的估計售價扣除所有估計完成成本及進行銷售所需成本。

存貨出售時，該等存貨的賬面金額於相關收益確認期間確認為開支。撇減存貨至可變現淨值的金額及所有存貨損失於撇減或出現損失期間確認為開支。撥回撇減存貨金額確認為於撥回期間確認為開支的存貨金額減損。

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。

按服務線主要產品劃分的客戶合約收益如下：

	截至6月30日止6個月	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
香港財務報告準則第15號範圍內的客戶合約收益		
眼科藥物銷售額	2,250	—
眼科產品銷售額	3,650	—
許可收入	5,404	—
	<u>11,304</u>	<u>—</u>

於截至2023年6月30日止6個月，本集團於某一時間點確認客戶合約收益。

(b) 分部報告

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

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	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
銀行貸款利息	2,712	466
租賃負債利息	925	841
	<u>3,637</u>	<u>1,307</u>

(b) 其他項目

	截至6月30日止6個月	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
無形資產攤銷	5,376	1,053
折舊費用		
—自有物業、廠房及設備	15,508	13,124
—使用權資產	4,304	3,115
研發開支	205,346	100,929
	<u>205,346</u>	<u>100,929</u>

5 所得稅

綜合損益表的稅項指：

	截至6月30日止6個月	
	2023年 人民幣千元	2022年 人民幣千元
即期稅項—海外	<u>540</u>	<u>—</u>

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基準繳納所得稅。

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。

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。

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。

本集團須根據韓國稅法按10%預扣稅率就來自一名第三方的許可收入繳納預扣稅。

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233,778,000元(截至2022年6月30日止6個月：人民幣161,026,000元)及已發行普通股加權平均數543,843,992股(截至2022年6月30日止6個月：541,946,928股)。

(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2023年及2022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2023年及2022年6月30日止6個月，本公司並無派付或宣派股息。

8 貿易及其他應收款項

於報告期末，貿易應收賬款(扣除虧損撥備)按發票日期的賬齡分析如下：

	於2023年 6月30日 人民幣千元	於2022年 12月31日 人民幣千元
1個月內	<u>3,755</u>	<u>—</u>
貿易應收款項(扣除虧損撥備)	<u>3,755</u>	<u>—</u>
可收回增值稅	505	31,140
預付供應商款項	36,229	27,383
其他應收款項	<u>19,450</u>	<u>16,934</u>
	<u>56,184</u>	<u>75,457</u>
	<u>59,939</u>	<u>75,457</u>

所有貿易及其他應收款項預期將於一年內收回或確認為開支。

9 貿易及其他應付款項

於報告期末，貿易應付賬款按發票日期的賬齡分析如下：

	於2023年 6月30日 人民幣千元	於2022年 12月31日 人民幣千元
1個月內	238	—
1至3個月	7	—
3個月以上但6個月內	17	—
6個月以上	727	—
貿易應付款項	989	—
購買物業、廠房及設備的應付款項	8,235	16,252
應付薪金	11,344	16,474
研發開支應計成本	72,783	36,921
採購材料的應付款項	2,246	4,154
應計辦公室開支及其他	8,874	8,414
其他應付稅項	3,924	1,203
	<u>107,406</u>	<u>83,418</u>
貿易及其他應付款項	<u>108,395</u>	<u>83,418</u>

所有貿易及其他應付款項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

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2023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董事會主席與行政總裁。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董事會主席，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人員。

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董事會主席與行政總裁的角色。

我們致力於維持高水平的企業管治(對我們的發展極其重要)，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及直至本公告日期為止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特定查詢後，彼等均已確認於報告期內及直至本公告日期為止已遵守標準守則。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1,932.3百萬港元，當中已扣除包銷費用、佣金及相關上市開支。於2023年6月30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2023年 6月30日 已動用 所得款項 淨額 (百萬港元)	於2023年 6月30日 未動用 所得款項 淨額 (百萬港元)	預期動用 未動用 款額的時間
我們兩項核心產品的臨床 開發及商業化	618.34	32.00%	253.77	364.57	
1. 分配予環孢素A眼凝膠	438.64	22.70%	175.12	263.52	2025年底或 之前
2. 分配予ZKY001	179.70	9.30%	78.65	101.05	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%	458.37	430.49	
1. 其他主要候選藥物的 持續研發活動	579.69	30.00%	296.20	283.49	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	-	-

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2023年 6月30日 已動用 所得款項 淨額 (百萬港元)	於2023年 6月30日 未動用 所得款項 淨額 (百萬港元)	預期動用 未動用 款額的時間
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
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%	47.23	107.35	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%	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%	133.32	59.91	2023年底或之前
	<u>1,932.32</u>	<u>100.00%</u>	<u>1,077.35</u>	<u>854.97</u>	

於2023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

於報告期內及直至本公告日期為止，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2023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2023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2023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2023年綜合中期業績及中期報告

本公告於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及我們的網站(zkoph.com)登載。本公司截至2023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，並於聯交所網站及本公司網站登載。

致謝

我們謹就股東及業務夥伴一直鼎力支持以及僱員竭力勤勉工作，向彼等衷心致謝。

釋義

「AI」	指	人工智能
「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
「複合年增長率」	指	複合年增長率
「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
「首席業務官」	指	本公司首席業務官
「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
「首席財務官」	指	本公司首席財務官
「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，就本公告而言不包括香港、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
「首席醫學官」	指	本公司首席醫學官

「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
「首席科學官」	指	本公司首席科學官
「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
「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)
「KOL」	指	關鍵意見領袖

「李氏大藥廠」	指	李氏大藥廠控股有限公司，一間於開曼群島註冊成立的獲豁免有限公司，其股份於聯交所主板上市(股份代號：950)
「李氏大藥廠國際」	指	Lee's Pharmaceutical International Limited，一間於2001年8月1日在英屬處女群島註冊成立的有限公司，為李氏大藥廠的附屬公司
「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2023年6月30日止6個月

「人民幣」	指	人民幣
「研發」	指	研究及開發
「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

承董事會命
兆科眼科有限公司
主席兼行政總裁
李小羿博士

香港，2023年8月23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。