

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。



New Horizon Health Limited

諾輝健康

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：6606)

截至2020年12月31日止年度之 年度業績公告

諾輝健康(「本公司」)董事會(「董事會」)欣然公佈本公司及其附屬公司(「本集團」或「我們」)截至2020年12月31日止年度(「報告期」)的經審核綜合年度業績，連同截至2019年12月31日止年度的比較數字。

財務摘要

- 截至2020年12月31日止年度，收入為人民幣70.6百萬元，較2019年同期的人民幣58.3百萬元增加21.1%。
- 截至2020年12月31日止年度，毛利及毛利率分別為人民幣37.2百萬元及52.8%，而2019年同期則分別為人民幣34.3百萬元及58.9%。
- 就常衛清而言，截至2020年12月31日止年度，收入為人民幣37.6百萬元，而2019年同期則為人民幣39.1百萬元，主要由於COVID-19爆發的影響所致。然而，常衛清的出貨量於2020年第三季度及第四季度迅速恢復，分別錄得約61,400單位及162,100單位，分別較2019年同期同比增加17.6%及60.7%。截至2020年12月31日止年度，常衛清的毛利率為66.9%，而2019年同期則為69.3%，主要由於平均售價相對更低的網上渠道產生較高收入貢獻所致。

- 就撲撲管而言，截至2020年12月31日止年度，收入為人民幣31.8百萬元，而2019年同期則為人民幣15.1百萬元。截至2020年12月31日止年度，撲撲管的毛利率為45.8%，而2019年同期則為41.3%。

業務摘要

於2020年，我們已在產品管線及業務營運方面取得重大進展：

- 我們的核心產品常衛清於2020年11月獲國家藥品監督管理局（「**國家藥監局**」）批准並獲簽發三類醫療器械註冊證書。
- 我們於2020年11月完成幽幽管的註冊試驗，並已在2020年11月向國家藥監局提交有關將幽幽管註冊為三類醫療器械的申請。

報告期後事項

- 於2021年2月18日（「**上市日期**」），本公司在香港聯合交易所有限公司（「**聯交所**」）成功上市。
- 於2021年3月15日，本公司與阿斯利康中國（「**阿斯利康**」）簽訂合作推廣協議（「**合作推廣協議**」），據此，雙方將共同在中國大陸地區公立醫院及藥店和互聯網醫院推廣常衛清。
- 此外，於2021年3月15日，本公司與阿斯利康簽訂不具有法律約束力的戰略合作備忘錄（「**戰略合作備忘錄**」），在中國大陸市場啟動深度戰略合作。

財務摘要

綜合損益及其他全面收益表

	附註	截至12月31日止年度	
		2020年	2019年
		人民幣千元	人民幣千元
收入	3	70,567	58,275
銷售成本		<u>(33,318)</u>	<u>(23,957)</u>
毛利		37,249	34,318
其他收入		9,386	6,060
其他收益及虧損	4	(617,591)	32,179
貿易應收款項減值虧損		(2,569)	(893)
銷售及分銷開支		(65,123)	(75,609)
研發開支		(25,335)	(26,371)
行政開支		(76,950)	(53,862)
上市開支		(26,900)	(338)
其他開支		(12,853)	(20,468)
財務成本		<u>(7,735)</u>	<u>(1,251)</u>
除稅前虧損		(788,421)	(106,235)
所得稅開支	5	<u>(303)</u>	<u>(230)</u>
年內虧損及全面開支總額	6	<u>(788,724)</u>	<u>(106,465)</u>
每股虧損			
— 基本 (人民幣)	7	<u>(6.64)</u>	<u>(0.92)</u>
— 攤薄 (人民幣)		<u>(6.64)</u>	<u>(1.03)</u>

綜合財務狀況表

	附註	於12月31日	
		2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
非流動資產			
物業及設備		40,061	31,514
無形資產		20,023	19,119
使用權資產		30,123	33,661
收購物業及設備已付按金		2,567	2,212
其他應收款項及按金		6,425	2,618
應收關聯方款項		19,328	–
		<u>118,527</u>	<u>89,124</u>
流動資產			
存貨		6,130	4,719
貿易及其他應收款項	8	56,664	38,759
應收關聯方款項		48,705	61,831
合約成本		5,724	4,973
三個月以上的定期存款		130,498	526
銀行結餘及現金		451,796	346,434
		<u>699,517</u>	<u>457,242</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	9	48,132	18,651
應計薪金及福利開支		15,785	12,469
合約負債		10,872	27,198
退款負債		2,594	3,291
應付稅項		–	230
應付關聯方款項		–	16,016
銀行借款		70,209	13,403
租賃負債		8,997	7,469
		<u>156,589</u>	<u>98,727</u>
流動資產淨值		<u>542,928</u>	<u>358,515</u>
總資產減流動負債		<u>661,455</u>	<u>447,639</u>

	於12月31日	
附註	2020年	2019年
	人民幣千元	人民幣千元
非流動負債		
銀行借款	46,025	37,097
其他應付款項	665	782
租賃負債	24,323	24,969
可轉換可贖回優先股(「優先股」)	1,680,356	750,367
	<u>1,751,369</u>	<u>813,215</u>
負債淨額	<u>(1,089,914)</u>	<u>(365,576)</u>
資本及儲備		
股本	48	40
庫存股份	(1)	—
股份溢價	118,865	48,227
儲備	<u>(1,208,826)</u>	<u>(413,843)</u>
總虧絀	<u>(1,089,914)</u>	<u>(365,576)</u>

綜合財務報表附註

1. 編製基準

諾輝健康(「本公司」)為一間於開曼群島註冊成立的公眾有限公司，其股份自2021年2月18日起於香港聯合交易所有限公司主板上市。本公司為一間投資控股公司。本公司的附屬公司及綜合聯屬實體主要從事研發結直腸癌、宮頸癌及其他癌症類型的篩查產品。

綜合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」)頒佈的國際財務報告準則(「國際財務報告準則」)編製。此外，綜合財務報表包括聯交所證券上市規則及香港公司條例規定的適用披露資料。

綜合財務報表以人民幣(「人民幣」)呈列，與本公司的功能貨幣相同。

2. 應用新訂及經修訂國際財務報告準則

本公司及其附屬公司以及綜合聯屬實體(「本集團」)已貫徹應用國際會計準則理事會頒佈的所有經修訂國際財務報告準則，該等準則於本集團在2020年1月1日開始的會計期間生效。

已頒佈但尚未生效的新訂及經修訂國際財務報告準則

本集團並無提前應用下列已頒佈但尚未生效的新訂及經修訂國際財務報告準則：

國際財務報告準則第17號	保險合約及有關修訂 ¹
國際財務報告準則第16號的修訂	COVID-19相關租金寬減 ⁴
國際財務報告準則第3號的修訂	參照概念框架 ²
國際財務報告準則第9號、 國際會計準則第39號、 國際財務報告準則第7號、 國際財務報告準則第4號及 國際財務報告準則第16號的修訂	利率基準改革 – 第二階段 ⁵
國際財務報告準則第10號及 國際會計準則第28號的修訂	投資者與其聯營公司或合資企業之 間的資產出售或注資 ³
國際會計準則第1號的修訂	負債分類為流動或非流動 ¹
國際會計準則第1號及 國際財務報告準則作業準則 第2號的修訂	會計政策披露 ¹
國際會計準則第8號的修訂	會計估計的定義 ¹
國際會計準則第16號的修訂	物業、廠房及設備：投放擬定用途前所得款項 ²
國際會計準則第37號的修訂	虧損合同 – 履行合同的成本 ²
國際財務報告準則的修訂	2018年至2020年國際財務報告準則的年度改進 ²

¹ 於2023年1月1日或之後開始的年度期間生效

² 於2022年1月1日或之後開始的年度期間生效

³ 於待定期或之後開始的年度期間生效

⁴ 於2020年6月1日或之後開始的年度期間生效

⁵ 於2021年1月1日或之後開始的年度期間生效

本公司董事預期，應用所有該等新訂及經修訂國際財務報告準則在可見未來將不會對綜合財務報表產生重大影響。

3. 收入及分部資料

本集團的收入來自下列主要產品管線的貨物及服務轉移：

	截至12月31日止年度	
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
收入於某時間點確認		
常衛清	37,566	39,098
嘜嘜管	31,838	15,101
其他	1,163	4,076
	70,567	58,275

分部資料

就資源分配及分部表現評估而言，本公司執行董事（即主要經營決策者）專注於審閱本集團的整體業績及財務狀況。因此，本集團僅有單一經營分部，故並無呈列此單一分部的進一步分析。

地理資料

本集團的絕大部分業務及非流動資產位於中華人民共和國（「中國」），而本集團來自外部客戶的所有收入均位於中國。

4. 其他收益及虧損

	截至12月31日止年度	
	2020年 人民幣千元	2019年 人民幣千元
結構性存款投資收益淨額	43	571
貨幣掉期協議投資虧損	-	(1,415)
外匯（虧損）收益淨額	(37,275)	4,284
優先股公允價值（虧損）收益	(578,786)	48,334
其他金融負債公允價值虧損	-	(19,616)
提早行使承兌票據的公允價值虧損	(1,467)	-
出售物業及設備（虧損）收益淨額	(106)	21
	(617,591)	32,179

5. 所得稅開支

	截至12月31日止年度	
	2020年	2019年
	人民幣千元	人民幣千元
即期稅項－中國稅項	303	230

6. 年內虧損

	截至12月31日止年度	
	2020年	2019年
	人民幣千元	人民幣千元
年內虧損已扣除(計入)以下各項：		
物業及設備折舊	12,534	11,889
使用權資產折舊	14,216	9,761
無形資產攤銷	1,045	437
	27,795	22,087
存貨資本化	(12,921)	(8,709)
	14,874	13,378
分析為：		
於行政開支扣除	10,757	11,250
於銷售及分銷開支扣除	56	27
於研發開支扣除	4,061	2,101
	14,874	13,378
核數師薪酬	1,250	153
確認為銷售成本的存貨成本	25,769	19,030
存貨撇減	2,862	1,603
撇減已交付製成品的合約成本(計入銷售成本)	2,406	452
董事薪酬	16,455	11,311
其他員工成本		
薪金及其他福利	61,028	48,570
退休福利計劃供款	2,322	3,037
酌情花紅	7,429	5,648
以股份為基礎的付款	6,792	3,459
	94,026	72,025
存貨資本化	(7,391)	(7,914)
	86,635	64,111

	截至12月31日止年度	
	2020年	2019年
	人民幣千元	人民幣千元
分析為：		
於行政開支扣除	43,307	28,601
於銷售及分銷開支扣除	30,347	24,771
於研發開支扣除	12,981	10,739
	86,635	64,111
研發開支		
員工成本	12,981	10,739
折舊及攤銷	4,061	2,101
臨床試驗開支	1,380	14,749
耗材	6,323	9,587
諮詢費用	641	1,822
合作開發費用	—	197
差旅開支	250	332
其他	972	707
	26,608	40,234
無形資產資本化	(1,273)	(13,863)
	25,335	26,371

7. 每股虧損

本公司擁有人應佔每股基本及攤薄虧損乃根據以下數據計算：

	截至12月31日止年度	
	2020年	2019年
	人民幣千元	人民幣千元
用於計算每股基本虧損的本公司擁有人應佔年內虧損	<u>(788,724)</u>	<u>(106,465)</u>
潛在攤薄普通股的影響：		
B輪優先股的公允價值收益	<u>-</u>	<u>(48,930)</u>
用於計算每股攤薄虧損的虧損	<u>(788,724)</u>	<u>(155,395)</u>
股份數目		
用於計算每股基本虧損的普通股加權平均數	<u>118,787,389</u>	<u>115,199,241</u>
潛在攤薄普通股的影響：		
B輪優先股	<u>-</u>	<u>35,640,220</u>
用於計算每股攤薄虧損的普通股加權平均數	<u>118,787,389</u>	<u>150,839,461</u>

兩個年度計算每股基本虧損均不包括本公司的未歸屬受限制股份及未歸屬購股權。

每股攤薄虧損乃經調整假設轉換所有具潛在攤薄影響的普通股而發行在外的普通股的加權平均數計算。本公司擁有三類潛在普通股，包括本公司的未歸屬受限制股份、本公司發行的優先股及股權激勵計劃項下的未行使購股權。截至2020年12月31日止年度，計算每股攤薄虧損並無納入潛在普通股，因將其納入可能產生反攤薄影響。因此，截至2020年12月31日止年度的每股攤薄虧損與各自年度的每股基本虧損相同。

截至2019年12月31日止年度的每股攤薄虧損並無假設歸屬受限制股份、轉換A-1輪、A-2輪以及C輪優先股及行使購股權，因將其納入可能產生反攤薄影響。

8. 貿易及其他應收款項

	於12月31日	
	2020年	2019年
	人民幣千元	人民幣千元
貿易應收款項	32,419	17,885
其他應收款項－即期	24,245	20,874
	56,664	38,759

本集團給予其貿易客戶0至90天的平均信貸期。下文為於各報告期末按收入確認日期呈列的貿易應收款項(扣除減值虧損撥備)賬齡分析：

	於12月31日	
	2020年	2019年
	人民幣千元	人民幣千元
0至60天	20,539	8,921
61至90天	2,399	1,670
91至180天	4,365	3,480
181至365天	1,478	2,719
一年以上	3,638	1,095
	32,419	17,885

9. 貿易及其他應付款項

	於12月31日	
	2020年	2019年
	人民幣千元	人民幣千元
貿易應付款項	8,561	6,716
其他應付款項－即期	39,571	11,935
	48,132	18,651

購買本集團產品／服務的信貸期介乎0至60天。以下為於各報告期末按發票日期呈列的貿易應付款項的賬齡分析：

	於12月31日	
	2020年	2019年
	人民幣千元	人民幣千元
0至60天	7,940	5,811
61至90天	616	802
90天以上	5	103
	8,561	6,716

10. 股息

於截至2019年及2020年12月31日止年度並無向本公司普通股股東派付或擬派股息，自報告期末以來亦無任何擬派股息。

管理層討論及分析

I. 業務概覽

概覽

我們旨在推進技術創新，並加快癌症篩查技術於中國的採用。截至本公告日期，我們的旗艦產品常衛清提供首個且唯一獲國家藥監局批准且針對中國尚未開發的120百萬結直腸癌高危人群市場的結直腸癌篩查測試。

我們的產品及產品管線

我們於2015年11月成立，為一間處於商業階段的生物科技公司，專注於開發及商業化創新癌症篩查產品，以應付中國癌症篩查方面尚未獲滿足的龐大醫療需求。我們以結直腸癌篩查為策略重點，建立由四種產品及候選產品組成的側重早期測試及癌症篩查的管線，並已設立擁有綜合研發、臨床開發、測試營運及商業化能力的綜合癌分子篩查平台。

憑藉我們專有的非侵入性多靶點FIT-DNA測試常衛清（為中國首個且唯一獲國家藥監局批准的針對中國120百萬結直腸癌高危人群的分子癌症篩查測試），我們是中國結直腸癌篩查市場的先鋒。

我們的兩大家居結直腸癌篩查測試產品，常衛清及噗噗管協同面向不同風險程度的目標人群。我們專有的非侵入性糞便FIT測試噗噗管為中國首個且唯一獲國家藥監局批准的自檢FIT篩查產品。

我們正開發幽幽管，一種基於糞便的自檢胃癌篩查測試。我們於2020年11月完成幽幽管的註冊試驗，並已於2020年同月向國家藥監局提交註冊申請。我們亦正開發宮證清，一種非侵入性尿液家用宮頸癌篩查測試。我們預期將最早於2021年最後一季度前啟動宮證清註冊試驗。

下圖概述我們的產品及主要候選產品截至本公告日期的開發狀況：

產品	適應症	樣本類型	技術	全球權利	開發階段				
					早期開發 ³	後期開發 ⁴	註冊試驗	提交國家藥監局	國家藥監局批准
常衛清® ¹	結直腸癌	糞便	FIT-DNA						
嘜嘜管® ²	結直腸癌	糞便	FIT	✓					
幽幽管™	胃癌	糞便	免疫技術	✓					
宮證清™	宮頸癌	尿液	qPCR	✓					

1 前瞻性註冊試驗(n=5,881) 達致結直腸癌靈敏度95.5%、特異性87.1%及進展期腺瘤靈敏度63.5%；於2020年11月獲國家藥監局批准（三類醫療器械）

常衛清IVD構成我們就本公告而言的核心產品

2 於2018年3月獲國家藥監局批准（二類醫療器械）及於2018年6月獲得CE認證

3 早期開發指技術可行性、產品優化及產品原型定案以及試驗性生產

4 後期開發指功效測試及大規模生產以及完成概念驗證臨床研究，且可進行註冊試驗

常衛清

常衛清為一種專有非侵入性糞便FIT-DNA測試產品，其利用多靶點方法測試與結直腸癌及癌變前腺瘤有關的DNA及血紅蛋白生物標記。其非侵入性特質為對無法或不願意接受結腸鏡檢查的人士提供便利。常衛清通過專有風險評估算法將基因突變、基因甲基化及血紅蛋白結果合併並進行實驗室分析，最終提供單一陽性或陰性報告結果。陽性結果可能顯示存在結直腸癌或進展期腺瘤，其後應進行診斷性結腸鏡檢查。

常衛清由四個綜合組成部分組成，每個組成部分旨在並獲批准專門用於配合其他組成部分，各組成部分分別為：(i)常衛清IVD（三類醫療器械）、(ii)我們的風險評估算法（二類醫療器械）、(iii)常衛清採樣盒（一類醫療器械）及(iv)DNA提取及純化技術。截至本公告日期，只有常衛清採樣盒供終端用戶直接使用，其他三個組成部分僅嚴格限於在我們的實驗室範圍內使用。用戶在家使用我們的採樣盒收集糞便樣本，之後寄送至我們的其中一家實驗室。在我們的實驗室，我們使用本身的核心產品常衛清IVD，結合風險評估算法，對糞便樣本進行分析和得出測試結果。根據弗若斯特沙利文，常衛清為經國家藥監局批准的首個且唯一分子癌症篩查測試。於2018年5月，常衛清IVD獲國家藥監局指定為進入突破審批通道的創新醫療器械。我們於2019年12月完成為期兩年的常衛清IVD註冊試驗，以及於2020年1月提交IVD註冊申請成為三類醫療器械，其已於2020年11月獲國家藥監局批准並獲簽發三類醫療器械註冊證書。我們的風險評估算法已於2020年11月於國家藥監局註冊為二類醫療器械。常衛清採樣盒已於2016年12月於國家藥監局註冊為一類醫療器械。DNA提取及純化技術已於2020年8月於國家藥監局註冊為一類醫療器械。所有國家藥監局證書的有效期均長達五年，而目前常衛清的各組成部分均於有關證書重續時具有換發新證的資格。

噗噗管

噗噗管是一種專有非侵入性糞便FIT結直腸癌篩查產品，用來測試與結直腸癌相關的血紅蛋白生物標誌物。噗噗管為將樣本採集、稀釋及FIT測試融為一體供終端用戶使用的裝置。通過便隱血測試，噗噗管提供了一種簡單便捷的結直腸癌居家測試方法。根據弗若斯特沙利文，噗噗管是首個且唯一獲國家藥監局批准用於結直腸癌的自檢FIT篩查產品。噗噗管的設計乃以通常處在建議進行定期結直腸癌篩查年齡段的中國大眾為目標市場，所涉目標人群達633百萬人，用來發現結直腸癌高風險人群，這類人群後續須採用常衛清等具有更高靈敏度的產品進行進一步篩查或須進行治療。於2018年3月，我們的噗噗管獲得國家藥監局頒發的二類醫療器械註冊證書，並自此將噗噗管商業化。我們的噗噗管亦於2018年6月獲得CE認證。

幽幽管

幽幽管為我們通過測試幽門螺桿菌進行篩查的糞便自檢胃癌篩查產品，而幽門螺桿菌為主要引發胃癌的病原菌。我們於2020年11月完成幽幽管的註冊試驗。我們已在2020年11月向國家藥監局提交有關將幽幽管註冊為三類醫療器械的申請。

我們最終可能無法成功推出幽幽管。

宮證清

宮證清為我們的非侵入性家用型尿液宮頸癌篩查測試。我們預期將最早於2021年最後一季度展開宮證清體外診斷試劑盒（「宮證清IVD」）的註冊試驗。我們計劃於完成註冊試驗後向國家藥監局提交有關宮證清IVD註冊為三類醫療器械的申請。根據弗若斯特沙利文，截至本公告日期，中國並無已獲批准的家用型尿液宮頸癌篩查測試。

我們最終可能無法成功推出宮證清。

研發

我們專注開發創新技術以加強我們現有的管線及開發新癌症篩查測試。我們相信，我們的成功在很大程度上取決於並將繼續取決於我們開發全新或改進癌症篩查產品的能力。我們的專有技術及專利組合是我們擁有研發能力的有力證明。我們自2015年起就常衛清測試展開研發。經過逾五年於研發方面的深耕，我們已就亞洲特定結直腸癌甲基化模式狀況建立廣泛的專有數據庫，並就常衛清開發出獲臨床認證的風險評估算法（一類醫療器械），此為首個獲得國家藥監局批准的算法驅動癌症篩查測試。我們擁有中國首個且唯一多參數風險評估算法。其已被定製及優化至專門用於我們的引子、試劑及整體常衛清測試過程，故此在未有進行大型前瞻性臨床試驗的情況下概不能被我們的競爭對手複製。由於我們經臨床驗證的風險評估算法（其參數並非公開可得且嚴格保密）乃基於常衛清IVD開發及專門用於常衛清IVD，故任何嘗試開發自身IVD試劑或複製我們常衛清IVD的潛在競爭對手不僅將須開發其自身的風險評估算法，亦須通過國家藥監局要求的大規模前瞻性臨床試驗認證該算法。根據我們於2019年10月至2020年9月期間所收集的營運數據，我們專有的DNA提取技術（一類醫療器械）幫助我們在高複雜性的糞便樣本中純化可評估的DNA，成功率高達約99.4%。我們的專有DNA樣本穩定技術能將DNA及血紅蛋白在室溫下保存長達七日。截至本公告日期，我們已於全球建立包含71項專利及專利申請的組合，以保護我們的專有技術及專門知識。

我們不斷進行研發活動，以提供先進的臨床新產品、加強我們產品的效用、易用性、安全性及可靠性，並擴大應用範圍。截至本公告日期，我們有兩款處於後期開發階段的主要癌症篩查候選產品。我們將繼續開展新產品及技術創新的研發活動，包括推進我們內部的多組學技術平台，並加強基因組學、表觀基因組學及蛋白質組學平台的開發以及建立轉錄組學及代謝組學平台。

截至本公告日期，我們擁有一支主要駐於中國北京及杭州、由34名成員組成的強大內部研發團隊，其中超過50%的成員擁有碩士或博士學位。該團隊由我們的首席科學官陳一友博士及首席技術官呂寧博士領導。

測試及生產能力

截至本公告日期，我們擁有兩所位於中國北京及杭州的實驗室，建築面積分別約為2,000平方米及3,700平方米。我們的北京及杭州實驗室已獲得室間質評證書及中國醫療機構執業許可證。我們所有的實驗室均已進行註冊及取得適用牌照，並已獲授權進行PCR擴增作臨床用途。

此外，我們位於中國廣州的新實驗室已經竣工，預期將於2021年第一季全面投入運作。廣州實驗室的建築面積約為600平方米及常衛清的年度測試能力為500,000個測試。由於我們在常衛清IVD最近於2020年11月獲國家藥監局批准後開始將其商業化，我們已於廣州建立新設的實驗室，以為常衛清測試的預期龐大市場需求作準備。這亦將有助於我們擴展採樣的地域範圍並使我們可以即時向地區終端用戶提供測試結果，進一步改善用戶體驗。

生產設施

截至本公告日期，我們的主要生產設施位於我們在中國浙江省杭州的總部內，總建築面積約為11,300平方米，其主要用作生產我們的癌症篩查產品及候選產品（包括常衛清及嘖嘖管）。我們的生產設施均配以先進的自動化技術，有助大幅提升效率及減低生產成本。我們的生產設施乃為使我們的商業化產品與候選產品產生協同效應而設，從而達致規模經濟效益及營運效率。我們的常衛清生產線亦可用於生產宮證清，而嘖嘖管生產線亦可用於生產幽幽管。

常衛清及嘖嘖管的產量於2019年至2020年有所增加，乃由於終端用戶需求日益增加所致。於截至2020年12月31日止年度，常衛清的使用率大幅減少，乃主要由於COVID-19爆發令醫院及體檢中心暫時關閉導致需求減少所致。

商業化

我們擁有兩款自主開發的癌症篩查測試，即嘜嘜管（於2018年3月獲國家藥監局批准並於2018年6月取得CE認證）及常衛清（其核心組成部分常衛清IVD已於2020年11月獲國家藥監局批准，並可作為獨立醫療器械進行商業化）。目前，我們主要在中國銷售及營銷常衛清（作為醫療服務）及嘜嘜管。於2021年3月15日，本公司與阿斯利康簽訂合作推廣協議，據此，雙方將共同在中國大陸地區公立醫院及藥店和互聯網醫院推廣常衛清。此外，於2021年3月15日，本公司與阿斯利康簽訂戰略合作備忘錄，以在中國大陸市場啟動深度合作。詳情請參閱本公告「報告期後事項」一節。

行業概覽

鑒於中國是全球結直腸癌發病數最高的國家，且倘及早發現，結直腸癌為最可治癒及預防的癌症之一，導致結直腸癌篩查測試的大量需求，故此中國的結直腸癌篩查測試具有龐大的市場潛力。儘管死亡率相對較高，倘及早發現，結直腸癌為醫學界公認為最可治癒及預防的癌症之一。於疾病發展早期（即出現癌前病變或息肉或癌症早期）診斷的患者更有可能完全康復，且產生的醫療費用更低。中國的結直腸癌篩查市場預計會加速增長，主要是由於人口老化、培養公眾對結直腸癌的意識、政府支持增加、預期社會經濟優勢及顯著技術進步所致。常衛清是目前中國唯一一項能夠測試癌前病變（如進展期腺瘤）的篩查測試。截至本公告日期，嘜嘜管為中國首個且唯一獲國家藥監局批准用於結直腸癌篩查的自檢FIT篩查產品。

COVID-19爆發的影響

COVID-19呼吸道疾病的爆發於2019年12月首次報告，並在全球範圍內持續蔓延。自那時起，所報告的COVID-19病例顯著增加，使得世界各國政府實施城市封鎖、旅遊限制、隔離及停止營業等前所未有的措施。COVID-19疫情擾亂全球人口的正常生活及日常事務，而在此全球大流行中，癌症篩查自然較其他更迫切的健康關注次要。由於限制進入醫療機構，全球COVID-19爆發已嚴重影響癌症篩查行業。體檢中心為我們的主要銷售渠道，因此我們於2020年的收入、盈利能力及出貨量在一定程度上受到COVID-19爆發所影響。雖然如此，我們的收入仍有所增長。截至2020年12月31日止年度，我們的收入為人民幣70.6百萬元，較截至2019年12月31日止年度同比增加約21.1%，而收入增長主要是由於新增政府採購項目及體檢中心推廣所致。

我們的常衛清出貨量於2020年第一季度及第二季度分別約為8,600單位及16,100單位，同比分別減少50.4%及20.8%。常衛清的出貨量於2020年下半年迅速恢復，於2020年第三季度及第四季度分別錄得約61,400單位及162,100單位，較2019年同期，同比分別增加17.6%及60.7%。出貨量一般被視為日後常衛清收入的先行指標，並於我們完成測試服務並交付測試結果或已交付的採樣盒過期後方會確認。隨著我們的業務已於2020年下半年自COVID-19爆發的影響中整體恢復，常衛清測試於2020年第四季度的銷售表現得以改善。

就嘜嘜管而言，於2020年第一季度，嘜嘜管的出貨量為18,561單位，同比減少82%。嘜嘜管的出貨量於2020年下半年迅速恢復，嘜嘜管的出貨量於2020年第二季度至第四季度分別錄得272,274單位、1,224,195單位及1,345,706單位，同比分別增加253%、434%及157%。隨著我們的業務已於2020年下半年自COVID-19爆發的影響中整體恢復，嘜嘜管於2020年第四季度的銷售表現得以改善。

同時，由於社交距離規則及常規，需要並推薦使用不需要用戶去醫院或診所就能進行測試的非接觸式定點篩查方法，比起去醫院，消費者更傾向於使用非接觸式定點篩查技術，例如居家癌症篩查測試。此外，由於這種全球性的流行疾病，醫療資源完全不堪重負，可進行癌症篩查測試的醫生及臨床醫生數量減少。

II. 財務回顧

概覽

以下討論乃基於本公告其他部分所載財務資料及其附註作出，且應連同有關財務資料及其附註一併閱讀。

收入

於報告期內，我們的收入主要來自(i)常衛清，及(ii)嘜嘜管。截至2020年12月31日止年度，本集團的收入為人民幣70.6百萬元，較截至2019年12月31日止年度的人民幣58.3百萬元增加約21.1%。該增幅是由於新增政府採購項目和體檢中心推廣，導致嘜嘜管收入增加所致。

下表載列於所示期間按測試劃分的收入明細：

	截至12月31日止年度			
	2020年		2019年	
	人民幣千元	%	人民幣千元	%
常衛清 ⁽¹⁾	37,566	53.2	39,098	67.1
嘜嘜管	31,838	45.1	15,101	25.9
其他	1,163	1.7	4,076	7.0
收入總額	70,567	100.0	58,275	100.0

(1) 於2020年11月10日前，常衛清乃作為實驗室研發測試(「LDT」)服務而提供，而自2020年11月10日國家藥監局批准常衛清IVD起則作為醫療服務而提供。

就常衛清而言，截至2020年12月31日止年度，收入為人民幣37.6百萬元，而2019年同期則為人民幣39.1百萬元，主要由於COVID-19爆發的影響所致。

就嘜嘜管而言，截至2020年12月31日止年度，收入為人民幣31.8百萬元，而2019年同期則為人民幣15.1百萬元。

銷售成本

銷售成本主要包括員工成本、製造支出、原材料成本、折舊及攤銷、公用事業成本、存貨撇減及其他。

截至2020年12月31日止年度，本集團的銷售成本為人民幣33.3百萬元，較截至2019年12月31日止年度的人民幣24.0百萬元增加約39.1%。該增幅乃主要由於嘜嘜管銷量的增長所致。

下表載列於所示期間銷售成本明細，以絕對金額及佔我們銷售成本總額百分比的形式呈列：

	截至12月31日止年度			
	2020年		2019年	
	人民幣千元	%	人民幣千元	%
常衛清 ⁽¹⁾	12,445	37.4	12,013	50.1
嘜嘜管	17,265	51.8	8,862	37.0
其他	746	2.2	1,479	6.2
存貨撇減	2,862	8.6	1,603	6.7
銷售成本總額	33,318	100.0	23,957	100.0

(1) 於2020年11月10日前，常衛清乃作為LDT服務而提供，而自2020年11月10日國家藥監局批准常衛清IVD起則作為醫療服務而提供。

常衛清的銷售成本由截至2019年12月31日止年度的人民幣12.0百萬元輕微增加至截至2020年12月31日止年度的人民幣12.4百萬元，同比增長約3.6%。嘜嘜管的銷售成本由截至2019年12月31日止年度的人民幣8.9百萬元增加至截至2020年12月31日止年度的人民幣17.3百萬元，同比增長約94.8%，乃主要由於嘜嘜管銷量的增長所致。其他成本主要包括其他癌症篩查測試的銷售成本。

存貨撇減由截至2019年12月31日止年度的人民幣1.6百萬元增加至截至2020年12月31日止年度的人民幣2.9百萬元，同比增長約78.5%，主要是由於爆發COVID-19導致截至2020年12月31日止年度的產品退換貨增加所致。

毛利及毛利率

我們的毛利為收入減銷售成本。我們的毛利率為我們的毛利佔收入的百分比。

截至2020年12月31日止年度，毛利及毛利率分別為人民幣37.2百萬元及52.8%，而截至2019年12月31日止年度則分別為人民幣34.3百萬元及58.9%。毛利增加乃主要由於嘜嘜管銷量的增長所致。毛利率下降主要由於(1) COVID-19導致渠道收入結構的變動及(2) COVID-19導致存貨撇減及減值增加所致。

下表載列於所示期間按測試劃分的毛利及毛利率明細：

	截至12月31日止年度			
	2020年		2019年	
	毛利 人民幣千元	毛利率 %	毛利 人民幣千元	毛利率 %
常衛清 ⁽¹⁾	25,121	66.9	27,085	69.3
嘜嘜管	14,573	45.8	6,239	41.3
其他	417	35.9	2,597	63.7

(1) 於2020年11月10日前，常衛清乃作為LDT服務而提供，而自2020年11月10日國家藥監局批准常衛清IVD起則作為醫療服務而提供。

就常衛清而言，截至2020年12月31日止年度，毛利率為66.9%，而2019年同期則為69.3%，主要由於平均售價相對更低的網上渠道產生較高收入貢獻所致。

就嘜嘜管而言，截至2020年12月31日止年度，毛利率為45.8%，而2019年同期則為41.3%。

其他收入

我們的其他收入包括政府補助、銀行利息收入及其他。截至2020年12月31日止年度，本集團的其他收入為人民幣9.4百萬元，較截至2019年12月31日止年度的人民幣6.1百萬元增加約54.9%。該增幅乃主要由於我們自中國地方政府獲得用於支持我們業務營運及研發活動的政府補貼增加以及就發行受限制股份應收董事認購款項產生的利息收入增加所致。

銷售及分銷開支

我們的銷售及分銷開支主要包括員工成本、促銷開支、差旅開支及其他。

截至2020年12月31日止年度，本集團的銷售及分銷開支為人民幣65.1百萬元，較截至2019年12月31日止年度的人民幣75.6百萬元減少約13.9%。該減幅乃主要由於COVID-19爆發導致召開實體會議的次數減少，致使會議開支下降所致。

研發開支

本集團的研發開支主要包括員工成本、臨床試驗及服務開支、研發材料及設備成本及其他開支。

截至2020年12月31日止年度，本集團的研發開支為人民幣25.3百萬元，較截至2019年12月31日止年度的人民幣26.4百萬元減少約3.9%。該減幅乃主要由於2020年研發及臨床試驗開支下降所致。

下表載列於所示期間我們的研發開支明細，以絕對金額及佔研發開支總額百分比的形式呈列：

	截至12月31日止年度			
	2020年		2019年	
	人民幣千元	%	人民幣千元	%
研發開支				
員工成本	12,981	51.2	10,739	40.7
研發材料及設備成本	10,384	41.0	11,688	44.3
臨床試驗及服務開支	748	3.0	2,905	11.0
其他	1,222	4.8	1,039	4.0
總計	25,335	100.0	26,371	100.0

我們的員工成本主要包括我們研發僱員的薪金、福利及養老金。我們所消耗的研發材料及設備成本指開發候選產品所用的原材料開支及設備折舊、研發設施改造及無形資產攤銷。我們的臨床試驗及服務開支包括就進行臨床試驗產生的開支（包括就臨床試驗支付予合約研究機構的費用）。其他主要包括差旅開支、測試費用及作研發用途而產生的其他一般開支。截至2019年及2020年12月31日止年度，我們用於常衛清的研發開支（主要用於常衛清IVD，原因是其為常衛清最至關重要的組成部分）分別佔總研發開支的50%及43%。

行政開支

本集團的行政開支主要包括員工成本、專業服務費、折舊及攤銷以及其他。截至2020年12月31日止年度，本集團的行政開支為人民幣77.0百萬元，較截至2019年12月31日止年度的人民幣53.9百萬元增加約42.9%。該增幅乃主要由於工資增長及員工人數增加以支持我們業務增長的營運需求所致。

貿易應收款項減值虧損

截至2020年12月31日止年度，本集團的貿易應收款項減值虧損為人民幣2.6百萬元，較截至2019年12月31日止年度的人民幣0.9百萬元增加約187.7%。該增幅乃主要由於COVID-19爆發導致客戶的付款週期變長，繼而導致我們的貿易應收款項逾期增加所致。

其他開支

截至2020年12月31日止年度，本集團的其他開支為人民幣12.9百萬元，較截至2019年12月31日止年度的人民幣20.5百萬元減少約37.2%。該減幅乃主要由於發行優先股直接應佔的交易成本大幅減少所致。

我們的其他開支主要包括發行優先股直接應佔的交易成本及撇銷就購買並不符合我們的質量控制要求的原材料向供應商的墊款。

財務成本

截至2020年12月31日止年度，本集團的財務成本為人民幣7.7百萬元，較截至2019年12月31日止年度的人民幣1.3百萬元增加約518.3%。該增幅乃主要由於銀行借款利息增加所致。

所得稅開支

截至2020年12月31日止年度，本集團的所得稅開支為人民幣0.3百萬元，較截至2019年12月31日止年度的人民幣0.2百萬元增加約31.7%。該增幅乃主要由於本集團內資金利息所得稅增加所致。

非國際財務報告準則計量

為補充根據國際財務報告準則呈列的綜合損益表，我們亦使用經調整淨虧損作為非國際財務報告準則的計量方式，即國際財務報告準則並無規定或並非根據國際財務報告準則呈列。我們相信，非國際財務報告準則計量方式的呈列，連同相應國際財務報告準則計量一併呈列時，為投資者及管理層提供有用資料，以便比較我們不同期間的經營表現，撇除並不影響我們的持續經營表現的若干非營運性或非經常性開支的潛在影響（包括優先股的公允價值收益／虧損、其他金融負債的公允價值虧損、以股份為基礎的付款開支及上市開支）。上述非國際財務報告準則計量方式讓投資者於評估我們表現時考慮我們管理層所用的矩陣。優先股的公允價值收益／虧損指與優先股有關的兌換選擇權的公允價值變動，屬非經常性及非營運性質。其他金融負債的公允價值虧損指就重組而應付退場投資者的代價的公允價值變動，屬非經常性及非營運性質。以股份為基礎的付款開支為向經選擇的行政人員、僱員及研發顧問授出股份而產生的非營運性開支，有關開支金額不一定與我們業務營運的相關表現直接相關，亦受與我們的業務活動並非密切或直接相關的非經營表現相關因素影響。就以股份為基礎的付款開支而言，釐定其公允價值涉及重大判斷。過往出現以股份為基礎的付款開支並不能說明未來亦會出現。上市開支與上市及全球發售有關，屬非經常性開支。因此，我們認為優先股的

公允價值收益／虧損、其他金融負債的公允價值虧損、以股份為基礎的付款開支及上市開支無法說明我們的持續核心經營表現，故在我們審閱財務業績時不被包括在內。在未來的期間內，或會有其他項目在我們審閱財務業績時不被包括在內。該項非國際財務報告準則計量在用作分析工具時存在局限性，閣下不應將其與根據國際財務報告準則報告的經營業績或財務狀況分析分開考慮或視作替代或優選方案。此外，該項非國際財務報告準則財務計量的定義或會與其他公司所用類似詞彙定義不同，故未必可與其他公司的類似計量作比較。

下表載列年內虧損淨額與所示年度我們的經調整淨虧損的對賬情況：

	截至12月31日止年度	
	2020年	2019年
	人民幣千元	人民幣千元
年內虧損淨額	(788,724)	(106,465)
優先股的公允價值虧損(收益)	578,786	(48,334)
其他金融負債的公允價值虧損	—	19,616
以股份為基礎的付款開支	14,725	10,367
上市開支	26,900	338
經調整淨虧損	(168,313)	(124,478)

附註：我們認為優先股的公允價值收益／虧損、其他金融負債的公允價值虧損、以股份為基礎的付款開支及上市開支(作為非營運性或非經常性開支)不會影響我們的持續經營表現。我們相信，透過撇除優先股的公允價值收益／虧損、其他金融負債的公允價值虧損、以股份為基礎的付款開支及上市開支的潛在影響而調整的淨虧損為投資者提供有用資料，以便比較我們不同期間的營運表現。

資本管理

本集團資本管理的主要目標為維持本集團的穩定性及增長，同時透過優化債務與股本之間的平衡為持份者帶來最大回報。本集團定期檢討及管理其資本架構，並根據經濟狀況變動適時作出調整。

本集團的資本架構包含債務淨額(包括銀行借款及優先股，並扣除銀行結餘及現金)及本公司擁有人應佔權益(包括股本及儲備)。本集團將通過發行新股份以及發行新債務及贖回現有債務實現整體資本架構的平衡。

流動資金及財務資源

於2020年12月31日，本集團的現金及現金等價物為人民幣451.8百萬元，較截至2019年12月31日止年度的人民幣346.4百萬元增加約30.4%。該增幅乃主要由於發行D輪優先股及E輪優先股所致。

本集團流動資金的主要來源為股權融資和銀行借款。我們的銀行借款分為有抵押貸款與無抵押貸款。截至2020年12月31日，我們的無抵押及無擔保銀行借款為人民幣20百萬元，按固定年利率（亦即實際利率）4.80%計息。該借款將於2021年3月悉數償還。

我們的有抵押銀行借款為無擔保、分期償還並將於2022年11月到期，按固定年利率（亦即實際利率）6.5%計息。該銀行借款由我們的過往及未來貿易應收款項作抵押。截至2020年12月31日，我們已動用銀行融資人民幣100百萬元，而人民幣50百萬元的銀行融資仍未動用。動用該有抵押銀行融資的餘額須受限於若干條件，包括時間限制及若干財務表現要求。

資產負債比率

於2020年12月31日，本集團的資產負債比率（按總負債除以總資產計算）為233%，較截至2019年12月31日止年度的167%增加66%。

外匯風險

我們存在交易性貨幣風險。我們若干定期存款、現金及銀行結餘、其他金融資產、貿易及其他應收款項、貿易及其他應付款項以及優先股乃以外幣計值，且面臨外幣風險。我們目前並無外幣對沖政策。然而，我們的管理層監控外匯風險，並於日後必要時考慮合適的對沖措施。

III. 前景及展望

我們計劃執行下列策略以達成我們的願景及使命。

進一步開發中國癌症篩查市場

根據《健康中國2030》，預期到2022年和2030年，總體癌症5年生存率將分別不低於43.3%和46.6%；高發地區重點癌種早診率將達到55%及以上並持續提高；從而實現癌症高危人群定期參加防癌體檢。此外，對發病率高、篩查手段和技術方案比較成熟的胃癌、食管癌、結直腸癌、肺癌、宮頸癌、乳腺癌等重點癌症，將制定篩查與早診早治指南。鑒於上文所述的中國癌症篩查普及率低及中國政府致力提升癌症早檢率，我們認為進一步普及癌症篩查意識及提升依從率至關重要。我們計劃通過提升臨床醫生及用戶的癌症篩查意識以及制定其他有效的癌症篩查方案，進一步推動中國癌症篩查市場的發展。

我們認為推廣癌症篩查意識的其中一個重要步驟是透過醫院及臨床醫生來進行。我們將善用與關鍵意見領袖（「意見領袖」）的穩固關係於中國繼續並加強臨床醫生教育的工作。該等措施包括舉辦學術會議、向臨床醫生介紹癌症篩查行業最新動向，及與彼等合作提升大眾對癌症篩查的意識。我們亦計劃通過擴大嘜嘜管銷售，直接推動中國大眾市場對癌症篩查的意識。嘜嘜管價格親民及操作便民的特點促進普羅大眾進行結直腸癌篩查。針對嘜嘜管檢出的高風險人群，我們將進一步推動其對常衛清等綜合結直腸癌篩查產品的認知。我們亦將加深與中國癌症基金會等多個中國抗癌協會的合作，參與其抗癌宣傳及其他慈善活動，進一步提升癌症篩查意識。

增加常衛清及嘜嘜管於中國的市場滲透率

我們計劃進一步增加常衛清及嘜嘜管的市場滲透率，鞏固我們於中國結直腸癌篩查市場的領導地位。我們將利用多元商業化渠道推廣常衛清。擁有首個且唯一獲國家藥監局批准的分子癌症篩查測試，我們將利用自身領導地位的優勢進一步提升品牌知名度及強化意見領袖及臨床醫生乃至終端用戶的認知，以進一步把握中國結直腸癌篩查市場的巨大增長潛力。我們計劃加強與中國領先合同銷售組織的合作，利用彼等於銷售及市場推廣方面的專業知識以及與醫院的廣泛聯繫，進一步向臨床醫生及醫院推廣我們的產品。

此外，就我們的常衛清及嘜嘜管而言，我們計劃推進與臨床醫生和醫院的學術推廣及交流，以增加我們所覆蓋醫院的銷售，並將我們的覆蓋範圍擴大至中國其他臨床醫生及醫院。我們亦計劃加強與體檢中心、保險公司、網上醫療平台、藥店及其他獲授權代理商合作，以推銷常衛清及嘜嘜管。為配合市場推廣力度，我們計劃招募更多人才擴充我們的商業化團隊。

擴展我們的研發實力及開發管線產品

我們將審慎投資於技術創新，擴展我們的研發實力，而有關投資是我們未來取得成功的關鍵。為配合研發力度，我們計劃招募更多專家加強我們的內部研發團隊，並通過與知名國內外學術及醫療機構合作，補充我們的內部研發實力。

除結直腸癌外，我們計劃開發適用於其他在初期檢測發現時能夠以較低治療成本治癒或預防的癌症類型的篩查測試。我們計劃推進管線產品，尤其是後期候選產品幽幽管（用於胃癌篩查）及宮證清（用於宮頸癌篩查），以進一步擴大我們於癌症篩查市場的覆蓋率。我們已於2020年11月向國家藥監局提交幽幽管註冊申請，並計劃於2021年啟動宮證清註冊臨床試驗。利用我們的多組學生物標記技術平台及專業知識，包括NGS及蛋白質組學技術及基礎設施，我們將進一步擴大專有數據庫，提升生物標記識別能力及NGS平台，以供我們未來癌症篩查產品的開發。

我們將利用專利技術及專門知識，以及透過與意見領袖的合作，開發具有大量尚未滿足醫療需求的新產品。我們認為產品組合持續多元化將有助我們鞏固市場的領導地位，以及大幅加強營運效率，從而提升盈利能力。

通過改進我們的生產及實驗室測試設施提升盈利能力及支持未來增長

我們已於杭州建立生產設施，每年可生產4百萬套嘜嘜管及500,000套常衛清。我們的生產設施已獲得中國GMP認證。該等設施生產臨床開發和商業化所需的全部嘜嘜管及配合臨床開發的全部常衛清。我們亦於北京及杭州建立了實驗室測試設施，每年合共可進行1,500,000次測試。我們已完成廣州實驗室測試設施的建設，有關設施預期將於2021年第一季度全面投入運作。我們計劃通過進一步投資於自動化設備以加強生產及實驗室測試設施，提高生產及測試效率以及提升盈利能力。此舉亦將縮短測試報告時間，提升客戶對我們測試的滿意度。我們亦計劃擴充生產及實驗室測試產能以支持我們的快速增長。

有選擇地進行地域擴展、戰略合作及收購機遇

通過對專利技術進行專利註冊及保護，我們持有旗下產品及候選產品的全球權利。我們計劃訂立合作夥伴安排，擴大市場覆蓋率及實現產品全球價值的最大化。

我們亦計劃進行審慎投資、收購或合作，作為我們內部增長的補充。尤其是，我們計劃適時收購具備顯著市場潛力或蘊含前沿技術的候選產品，補充我們的現有產品組合或與我們現有的研發、生產及商業化基礎設施產生協同效應。我們將採納市場導向的方法評估潛在收購對象。為物色該等機會，我們將探索適當的投資及合作夥伴安排，包括建立戰略聯盟、合營企業及授權關係。我們相信，憑藉本身廣博的行業知識及研發專業知識，不僅能讓我們快速物色及把握潛在目標豐富產品組合，亦使我們成為比競爭對手更為理想的收購方或合作夥伴。此外，我們相信強大的業務執行力將有助我們將所收購的產品及／或業務或資產與自身的現有平台無縫銜接。

企業管治及其他資料

遵守企業管治守則

由於本公司股份於報告期內尚未於聯交所上市，香港聯合交易所有限公司證券上市規則（「上市規則」）附錄十四所載的企業管治守則（「企業管治守則」）於報告期內並不適用於本集團。

自上市日期起，本公司已採納企業管治守則所載的原則及守則條文，並於自上市日期起至本公告日期止期間一直遵守適用的守則條文。

董事會將不時檢視及審閱本公司的企業管治常規及運作，以符合上市規則的相關條文。

遵守標準守則

本公司已就董事進行證券交易訂立操守守則，其條款不遜於上市規則附錄十上市發行人董事進行證券交易的標準守則（「標準守則」）所載的規定標準。經向全體董事作出具體查詢後，董事確認彼等於自上市日期起至本公告日期止期間一直遵守標準守則。

全球發售所得款項用途

本公司股份於2021年2月18日於聯交所上市，而超額配股權於2021年3月12日獲悉數行使。本公司所得款項淨額約為2,190.5百萬港元（經扣減承銷佣金及與全球發售及行使超額配股權有關的其他估計開支）。

自上市日期起至本公告日期止期間，本公司並無動用任何全球發售籌得的所得款項淨額。本公司擬按本公司日期為2021年2月5日的招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節所載的相同方式及比例使用所得款項淨額。有關所得款項用途明細的詳情，請參閱本公司將於適當時候刊發的2020年年度報告。

所持有的重大投資

於報告期內，本集團並無任何重大投資、收購或出售。

重大收購及出售附屬公司、聯營公司及合資企業

於報告期內，本集團並無進行任何重大收購及出售附屬公司、聯營公司及合資企業。

僱員及薪酬政策

於2020年12月31日，本集團有336名僱員，其薪金及津貼乃根據彼等的表現、經驗及當時市場利率釐定。我們亦已為管理層員工及其他僱員投資於持續教育及培訓計劃，當中包括內部及外部培訓，以提升彼等的技術及知識。我們亦為僱員（特別是主要僱員）提供具競爭力的薪金、項目及股權激勵計劃。

於報告期內，員工成本總額（包括董事酬金）約為人民幣94.0百萬元（2019年同期：人民幣72.0百萬元）。

購買、出售或贖回已上市證券

自上市日期起至本公告日期止期間，本公司或其任何附屬公司概無購買、贖回或出售任何本公司已上市證券。

資本開支及承擔

本集團於2020年的資本開支主要與購買物業、廠房及設備有關。與2019年人民幣33.8百萬元相比，本集團於2020年產生人民幣25.0百萬元的資本開支。

或然負債

截至2020年12月31日，本集團並無重大或然負債。

集團資產抵押

除本公告披露者外，截至2020年12月31日，本集團並無任何資產抵押。

末期股息

董事會議決不建議派付截至2020年12月31日止年度的末期股息。

暫停辦理股份過戶登記

本公司將於2021年6月15日（星期二）至2021年6月18日（星期五）（包括首尾兩天）暫停辦理股份過戶登記，以釐定股份持有人出席將於2021年6月18日（星期五）舉行的股東週年大會（「股東週年大會」）並於會上投票的資格。凡於2021年6月15日（星期二）名列本公司股東名冊的股份持有人將有權出席股東週年大會並於會上投票。為符合資格出席股東週年大會並於會上投票，所有股份過戶文件連同相關股票及過戶表格必須於2021年6月11日（星期五）下午四時三十分前提交予本公司的香港證券登記處卓佳證券登記有限公司登記，地址為香港皇后大道東183號合和中心54樓。

審核委員會審閱財務報表

審核委員會已考慮及審閱本集團截至2020年12月31日止年度的經審核綜合年度業績，以及本集團所採納的會計原則及常規，並已就有關內部控制、風險管理及財務報告事項與管理層作出討論。審核委員會認為本集團截至2020年12月31日止年度的經審核綜合年度業績符合相關會計準則、法律及法規。

報告期後事項

(1) 本公司股份於聯交所上市

於2021年2月18日，本公司成功在聯交所主板上市，並已發行76,598,000股股份（視乎超額配股權行使與否而定）。

於2021年3月12日，超額配股權已獲悉數行使，因此已額外發行11,489,500股股份。預期超額配發股份將於2021年3月17日上午九時正在聯交所主板開始上市及買賣。

(2) 合作推廣協議及戰略合作備忘錄

於2021年3月15日，本公司與阿斯利康簽訂合作推廣協議。合作推廣協議為期3年。期內，常衛清將成為阿斯利康在中國大陸市場提供推廣服務的唯一腸癌基因檢測試劑。根據合作推廣協議，雙方將共同在中國大陸地區公立醫院及藥店和互聯網醫院推廣常衛清。

同日，本公司與阿斯利康簽訂戰略合作備忘錄，以在中國大陸市場啟動深度戰略合作。根據戰略合作備忘錄，雙方有意在以下領域就進一步合作進行探索：在癌症早期篩查領域，雙方將在目前已有的商業化合作基礎上，在中國及其他國際市場開展常衛清的商業合作，共同提升腸癌的早期篩查率；在腫瘤領域，雙方將探討如何聯合各自優勢，整合研發平台，共同在早期篩查領域展開進一步的探索和研究，不斷地探索新的合作模式；同時，本公司將升級銷售、市場和培訓系統，阿斯利康將聯合「阿斯利康大學」，助力本公司持續提升運營效率，完善培訓體系。

本公司認為，與阿斯利康簽訂合作推廣協議及戰略合作備忘錄將在常衛清市場覆蓋和渠道拓展等方面深度整合雙方優勢資源，充分發揮阿斯利康強大的商業推廣能力、全方位的市場網絡及專業團隊和消化系統領域的領先優勢，加速推動常衛清在中國大陸地區的市場覆蓋，推廣常衛清在腸癌高風險人群中的應用與普及，普及結直腸癌的早診早治，為消化道疾病高危人群提供從預防、診斷、治療到康復的一體化解決方案。

刊發年度業績及年度報告

本業績公告於本公司網站(ir.newhorizonbio.com)及聯交所網站刊發。

本公司2020年年度報告載有上市規則規定的所有相關資料，其將於上述網站刊發，並將於適當時候寄發予本公司股東。

承董事會命
諾輝健康
主席
陳一友

香港，2021年3月15日（星期一）

於本公告日期，本公司董事會成員包括主席兼執行董事陳一友博士、執行董事朱葉青先生、非執行董事姚納新先生、梁穎宇女士、周瓌先生及伍兆威先生以及獨立非執行董事余丹柯先生、吳虹教授及李國棟醫生。