

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。

本公告包含涉及風險及不確定因素的前瞻性陳述。歷史事實陳述以外的所有陳述均屬前瞻性陳述。該等陳述涉及已知及未知的風險、不確定因素及其他因素，當中部分因素屬本公司控制範圍以外，可能會導致實際業績、表現或成果與前瞻性陳述所明示或暗示者大相徑庭。閣下不應依賴前瞻性陳述作為未來事件的預測。本公司並無責任更新或修改任何前瞻性陳述（不論因新增資料、未來事件或其他方面）。



Ocumension Therapeutics

歐康維視生物

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1477)

截至2025年6月30日止六個月 中期業績公告

董事會欣然宣佈，本集團截至2025年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合中期業績連同2024年同期的比較數字如下。中期業績已獲審核委員會及本公司核數師德勤•關黃陳方會計師行審閱。

在本公告內，「我們」指本公司及本集團（如文義另有所指）。本公告內若干金額及百分比數字已經約整，或四捨五入至小數點後一個或兩個位。如任何圖表或其他地方內的總計額與當中所列的數額有任何差異，乃因約整所致。

業務概覽

報告期內，公司實現營業收入人民幣294.0百萬元，同比增長75.4%，多款核心產品增長穩定，公司從Alcon引進的多款商業化產品對接順利，為公司帶來增量業務。

智維泰® (0.24%西替利嗪滴眼液) 獲NMPA批准商業化，是目前唯一獲FDA批准可以用於兩歲及以上患者的抗過敏眼科藥物。

OT-703 (ILUVIEN®，氟輕鬆玻璃體植入劑) 獲CDE批准納入海南博鳌樂城國際醫療旅遊先行區藥品真實世界研究應用試點品種，並已開始進行真實世界研究患者入組工作。

本集團針對老視適應症的自主研發產品OT-802 (鹽酸毛果蕁香鹼) III期臨床試驗申請已獲CDE批准，顯示出其有潛力填補中國目前老視領域商業化創新藥物市場的空白。

報告期內，我們的六款產品已獲生產批准。本集團產品的商業化批次生產有序進行中，優施瑩®的本地化生產工作進入到審評公示階段。

財務概要

本集團的收入由截至2024年6月30日止六個月的人民幣167.6百萬元增加至截至2025年6月30日止六個月的人民幣294.0百萬元，主要是由於(i)銷售眼科產品(包括適利達®、愛賽平®及於Alcon交易項下自Alcon收購及取得許可的產品)產生的收入大幅增加；及(ii)CDMO服務顯著上升，主要由尋求眼科產品方面CDMO服務的業務合作夥伴的訂單增長驅動；部分被醫藥產品推廣服務產生的收入減少所抵銷，而收入減少乃由於適利達®及適利加®業務模式轉變導致收入確認出現變動，從而產生持續影響。

截至2025年6月30日止六個月，我們錄得經調整虧損淨額人民幣108.0百萬元(非國際財務報告準則調整)，較截至2024年6月30日止六個月的人民幣100.8百萬元略微增加人民幣7.2百萬元。經調整虧損淨額擴大乃主要由於銷售成本的上漲(包括無形資產攤銷上漲)略高於收入增長。

截至2025年6月30日，我們擁有銀行結餘及其他金融資產約人民幣578.2百萬元。

公司概覽

我們是一家中國眼科醫藥平台公司，致力於識別、開發和商業化同類首創或同類最佳的眼科療法。我們的願景是提供世界一流的藥物整體解決方案，以滿足中國眼科醫療的巨大需求缺口。我們相信，我們具有明顯先發優勢的眼科醫藥平台將令我們在中國眼科業界取得維持領先地位。

截止目前，公司已建立起全面的眼科藥物產品線，擁有眼前及眼後段34種藥物資產，涵蓋所有主要眼前及眼後段疾病，其中21款產品處於商業化階段，三款產品正處於III期臨床試驗階段，兩款產品已進入商業化註冊階段，我們的核心產品優施瑩® (0.18mg 氟輕鬆玻璃體內植入劑) 已在中國內地獲批商業化並被納入國家醫保目錄，抗過敏創新藥物智維泰® 也已在中國內地獲批商業化。

管線	作用機制	適應症	商業權益	合作夥伴	臨床前	I/II期臨床	III期/RWE	已上市/ 新藥申請
葡萄膜炎·眼底疾病								
OT-401 優施瑩®	氟輕鬆玻璃體內植入劑	累及眼後段的慢性非感染性葡萄膜炎	大中華區、韓國及東南亞11個國家	EyePoint				1
OT-702 博優景®	阿柏西普眼內注射溶液	濕性老年黃斑變性·糖尿病黃斑水腫	中國內地	Boon Biotech				1
OT-402 維達達爾®	注射用維替泊芬	濕性老年黃斑變性繼發的脈絡膜新生血管	中國內地	CHEPLAPHARM				2
OT-703 歐欣靜®	氟輕鬆玻璃體內植入劑	糖尿病黃斑水腫	大中華區、韓國及東南亞11個國家	ani				
OT-701	雷珠單抗類似藥	濕性老年黃斑變性	大中華區	SENJU				
OT-1601	幹細胞	視網膜色素上皮變性及幹性老年性黃斑變性	大中華區	SanBio				
OT-1602	幹細胞	視神經炎	大中華區	SanBio				
屈光矯正								
OT-101	低濃度阿托品滴眼液	控制近視進展	全球	自研產品				
OT-802	鹽酸毛果芸香鹼滴眼液	老視	全球	自研產品				
乾眼症								
OT-204 韋沁	玻璃酸鈉滴眼液		中國內地	匯恩蘭德				
OT-208 倍然®	0.4ml右旋糖苷脛丙甲纖維素滴眼液		中國內地	Alcon				
OT-209 淚然®	15ml右旋糖苷脛丙甲纖維素滴眼液		中國內地	Alcon				
OT-210 新淚然®	羥曠甘滴眼液		中國內地	Alcon				
OT-212 恩然®	聚乙二醇滴眼液		中國內地	Alcon				
OT-202	脾酪氨酸激酶抑制劑		全球	自研產品				
OT-503 NCX 4251	丙酸氯替卡松納米晶體		大中華區	nicox				
OT-211 AR-15512	TRPM8激動劑		中國內地	Alcon				3
青光眼								
OT-305 貝特舒®	鹽酸倍他洛爾滴眼液		中國內地	NOVARTIS				
OT-306 適利達®	拉坦前列素滴眼液		中國內地	VIATRIS				
OT-307 適利加®	拉坦噁嗎滴眼液		中國內地	VIATRIS				
OT-303 歐德賽®	酒石酸溴莫尼定滴眼液		中國內地	匯恩蘭德				
OT-301 NCX 470	格貝前列素滴眼液		大中華區、韓國及東南亞12個國家	nicox				
角結膜炎								
OT-1001 智維泰®	鹽酸西替利嗪滴眼液	過敏性結膜炎	大中華區、韓國及東南亞11個國家	nicox				
OT-1004 埃美丁®	富馬酸依美斯汀滴眼液	過敏性結膜炎	中國內地	NOVARTIS				
OT-1005 愛賽平®	鹽酸氮磺斯汀滴眼液	過敏性結膜炎	中國內地	VIATRIS				
OT-606 那特真®	那他黴素滴眼液	真菌性角膜炎、結膜炎和角膜炎	大中華區	HARROW				
OT-601 康文清®	鹽酸莫西沙星滴眼液	細菌性角結膜炎	全球	自研產品				
OT-604 康小清®	左氧氟沙星滴眼液	細菌性眼表感染	全球	自研產品				
眼科手術及術後炎症								
OT-502 Dexty®	地塞米松眼內緩釋注射劑	術後炎症	大中華區、韓國及東南亞11個國家	EyePoint				1
OT-1403 賽飛傑®	鹽酸環磷酯滴眼液	瞳孔散大和睫狀肌麻痺	中國內地	Alcon				
OT-1404 愛爾凱因®	鹽酸丙美卡因滴眼液	眼科表面麻醉	中國內地	Alcon				
OT-1702 歷投得®	螢光素鈉注射液	診斷性眼底和虹膜血管的螢光素血管造影檢查	中國內地	Alcon				
OT-1402 歐高林®	鹽酸奧布卡因滴眼液	眼科表面麻醉	全球	自研產品				
OT-601-C	莫西沙星地塞米松混懸液	術後炎症	全球	自研產品				

■ 合作開發 ■ 自主研發 ■ 美國進展

附註：

- 1 該產品的商業化申請已提交。
- 2 我們有權將該產品商業化。
- 3 已遞交該產品的美國商業化申請，審評受理或審批中。

管理層討論與分析

業務回顧

報告期內，我們已在管線產品及業務運營方面取得重大進展，包括如下里程碑與成就：

整體財務表現

報告期內，公司實現營業收入人民幣294.0百萬元，同比增長75.4%，多款核心產品增長穩定，公司從Alcon引進的多款商業化產品對接順利，為公司帶來增量業務，產品線厚度提升，市場空間打開；公司研發費用支出人民幣39.0百萬元，同比減少33.6%，在研管線穩步推進，多款產品均取得較快進展。

研發表現

報告期內，公司臨床研發多個項目取得重要進展，凸顯公司強大的臨床研發實力，快速切入眼科市場缺乏好藥的細分領域。智維泰®獲國家藥監局批准上市，是目前唯一獲FDA批准可以用於兩歲及以上患者的抗過敏眼科藥物，並在2025年2月舉行了智維泰®上市會，展現了其獨特的抗過敏與抗炎雙重藥物機制。OT-703獲CDE批准納入海南博鳌樂城國際醫療旅遊先行區藥品真實世界數據應用試點品種，並已開始進行真實世界研究患者入組工作；此外，本集團針對老視適應症的自主研發產品OT-802 III期臨床試驗申請已獲CDE批准，顯示出其有潛力填補中國目前老視領域商業化創新藥物市場的空白。

目前公司三款產品處於III期臨床試驗階段，兩款產品處於商業化註冊階段，眼前及眼後全面覆蓋，產品佈局完善，梯度合理，積極探索並切入眼科臨床用藥急需的細分領域，保持目前中國眼科藥物處於III期臨床及註冊階段數量最多的創新藥企之一，眼科藥物通過一致性評價或視同過評數量居全國領先。

主要候選藥物的進展

- *OT-703 (ILUVIEN®，氟輕鬆玻璃體植入劑)*

OT-703為一款可注射的、非生物降解的氟輕鬆玻璃體植入劑，用於治療DME，其真實世界研究申請已於2025年5月獲CDE批准，且已於中國海南省博鰲樂城國際醫療旅遊先行區開始患者入組。

我們預計將於2025年下半年推進OT-703真實世界研究患者入組。

- *OT-802 (鹽酸毛果芸香鹼滴眼液)*

2025年6月，本集團針對老視適應症的自主研發產品OT-802的III期臨床試驗申請獲得CDE批准，體現了本集團強大的研發能力，並突出當前的老視療法市場未獲滿足，具備可觀潛力。

我們預期將於2026年初啟動OT-802 III期臨床試驗。

我們最終未必能成功開發及／或銷售我們的核心產品及／或候選藥物。

商業化表現

報告期內，收購及授權引進的Alcon的產品組合納入公司商業化版圖，公司積極做好產品渠道，市場推廣等銜接及融合工作，加速拓展醫院覆蓋，推進智維泰®等新產品的院內市場准入工作，提升市場佔有率，打造歐康維視品牌影響力，實現銷售收入快速增長。我們實現總收入人民幣294.0百萬元，主要來自商業化產品，同比增長75.4%。公司已完成全國21,535家醫院覆蓋，其中覆蓋三級醫院2,799家，商業團隊人數超290人，已完成全國商業網絡覆蓋。

生產表現

報告期內，我們的六款產品已獲生產批准。公司商業化批次生產按部就班的進行中。具體而言，優施瑩®的本地化生產工作進入到審評公示階段，依託先進的製造工藝、高效的供應鏈管控及精益求精的態度，「歐康製造」滴眼液產品將為廣大眼科患者帶來更好更放心的優質眼藥。

未來發展與展望

隨著2025年上半年的穩步發展，歐康維視在眼科領域取得了令人矚目的成就。我們不僅成功推廣了核心產品優施瑩®，還拓寬了產品組合，建立了高質量的生產線，並且在產品推廣方面取得了顯著成效。展望2025年下半年，我們將繼續以「勇氣和光明」的理念為指導，致力於達成以下發展目標：

- *加速新產品研發與商業化*

在新產品研發方面，我們將於2025年下半年繼續加大投入，確保至少有一個NDA獲得批准，並保持新產品持續上市的節奏。我們的目標是定期豐富我們的產品組合，以更好滿足患者和市場的需求。

- *優化生產與供應鏈管理*

蘇州工廠的商業化批量生產將是我們2025年下半年的重點。我們將確保供應的穩定性和產品質量，還將通過優化生產流程和供應鏈管理，提高生產效率和降低成本。

- *推廣核心產品優施瑩®*

優施瑩®的成功上市是我們的驕傲。展望2025年下半年，我們將加大推廣力度，擴大其覆蓋範圍，惠及更多患者，提高市場滲透率以鞏固我們在眼科治療領域的領導地位。

- *加強其他藥品的營銷與推廣*

我們將加大對適利達®、適利加®、貝特舒®、埃美丁®和愛賽平®等其他藥品的營銷和推廣力度，鞏固公司在治療葡萄膜炎、抗過敏、青光眼等細分市場的領導地位，並推動收入的持續增長。

- *深化企業文化建設*

企業文化是我們戰略發展及長期增長的基石。在2025年下半年，我們將繼續深化企業文化建設，營造一個能夠體現歐康維視特色的環境，以保障本集團在下一階段的持續發展和壯大。

- *拓展國際視野*

隨著全球化戰略的推進，我們將積極拓展國際市場，探索與海外夥伴的合作機會，將我們的優質產品帶給全球患者。特別是，我們預期透過對外授權公司的創新產品來開拓國際業務。我們相信，這次國際擴張將是實現我們成為眼科醫藥行業領導者願景的關鍵一步。

- *持續創新與技術領先*

創新是公司發展動力的關鍵。我們將持續投資於研發，保持技術領先，不斷探索新的治療領域和方法，以期為患者提供更有效、更安全的治療方案。

- *擴大線上OTC渠道*

鑒於線上銷售渠道日益重要，我們亦將致力於擴大線上OTC市場的影響力。通過完善我們的線上OTC渠道，我們旨在為終端用戶提供更便捷高效的購買體驗，從而進一步擴大我們的市場覆蓋範圍及客戶基礎。

展望未來，歐康維視將不斷追求卓越，以患者為中心，以創新為驅動，努力成為眼科領域的領導者。我們相信，通過不懈努力，我們能夠為眼科患者提供更全面的解決方案，提高其生活質量，並為股東和投資者創造持續增長的價值。

財務回顧

收入

本集團的收入由截至2024年6月30日止六個月的人民幣167.6百萬元增加至截至2025年6月30日止六個月的人民幣294.0百萬元，主要是由於(i)銷售眼科產品(包括適利達®、愛賽平®及於Alcon交易項下自Alcon收購及取得許可的產品)產生的收入大幅增加；及(ii)CDMO服務顯著上升，主要由尋求眼科產品方面CDMO服務的業務合作夥伴的訂單增長驅動；部分被醫藥產品推廣服務產生的收入減少所抵銷，而收入減少乃由於適利達®及適利加®業務模式轉變導致收入確認出現變動，從而產生持續影響。下表載列所示期間收入的組成部分：

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
銷售眼科產品	284,680	150,013
醫藥產品推廣服務	568	11,859
以銷售為基礎的特許權使用費收入	2,108	2,291
CDMO服務	6,677	3,460
總收入	<u>294,033</u>	<u>167,623</u>

就銷售眼科產品而言，收入於貨品的控制權轉移時(即當貨品獲運送至客戶指定地時，即產品已交付且所有權已於客戶接收後轉移至客戶時)確認。就醫藥產品推廣服務而言，收入於我們達成服務合約下安排銷售及／或交付醫藥產品的責任時點確認。以銷售為基礎的特許權使用費收入乃基於各銷售的毛利率，並在客戶完成銷售的時點確認。CDMO服務產生的收入於向客戶交付產品的時點確認。

銷售成本

我們的銷售成本包括商品的購買價格及許可權攤銷。本集團的銷售成本由截至2024年6月30日止六個月的人民幣68.4百萬元顯著增加至截至2025年6月30日止六個月的人民幣188.4百萬元。該增加要歸因於(i)銷售眼科產品的成本增加以及與Alcon交易相關的收購及授權引進產品許可權攤銷成本增加，與我們的收入增長基本一致；及(ii)適利達®及適利加®的業務模式由提供推廣服務轉變為直接銷售。

毛利

本集團的毛利由截至2024年6月30日止六個月的人民幣99.2百萬元略微增加6.5%至截至2025年6月30日止六個月的人民幣105.6百萬元。儘管被銷售成本增加所抵銷，毛利增加與我們整體收入增長一致。

其他收入

我們的其他收入主要包括銀行存款產生的銀行利息收入及政府補助收入。截至2025年6月30日止六個月，我們錄得其他收入為人民幣5.1百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人民幣15.4百萬元減少約人民幣10.3百萬元，主要由於銀行存款減少及存款利率下調，詳情載於本公告之簡明綜合財務報表附註4。

其他虧損

截至2025年6月30日止六個月，我們錄得其他虧損人民幣0.7百萬元，而截至2024年6月30日止六個月錄得其他虧損人民幣0.3百萬元，主要由於匯率波動使得外匯虧損淨額增加，部分被其他金融資產的公平值增加所抵銷。

銷售及營銷開支

我們的銷售及營銷開支主要包括(i)商業化團隊的薪金及福利開支；(ii)商業化團隊的以股份為基礎的付款；及(iii)營銷及推廣開支。截至2025年6月30日止六個月，我們的銷售及營銷開支為人民幣117.0百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人民幣109.9百萬元略微增加人民幣7.1百萬元。

下表載列我們於所示期間的銷售及營銷開支組成部分：

	截至6月30日止六個月	
	2025年	2024年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
薪金及福利	64,440	52,360
以股份為基礎的付款	8,159	18,347
營銷及推廣	31,945	22,528
其他	12,460	16,678
總銷售及營銷開支	<u>117,004</u>	<u>109,913</u>

研發開支

報告期內，我們錄得研發開支人民幣39.0百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人人民幣58.7百萬元減少33.6%。該減少主要由於(i)報告期內向研發人員支付的以股份為基礎的付款減少人民幣8.5百萬元；及(ii)第三方承包成本較2024年同期減少人民幣7.8百萬元。

下表載列我們於所示期間的研發開支組成部分：

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
第三方承包成本	11,875	19,656
員工成本	19,188	27,709
折舊及攤銷	4,949	5,423
其他	2,974	5,917
總研發開支	38,986	58,705

行政開支

我們的行政開支包括(i)薪金及其他開支，如福利、差旅及以股份為基礎的付款；(ii)專業服務費；(iii)行政用途的物業及使用權資產的折舊及攤銷；及(iv)租金及相關開支。

截至2025年6月30日止六個月，我們錄得行政開支人民幣84.6百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人人民幣91.1百萬元減少人民幣6.5百萬元，主要由於減少行政人員以股份為基礎的付款。

所得稅開支

我們的所得稅開支主要指與中國境內外市場產生的收入有關的利得稅。我們的所得稅開支於截至2025年及2024年6月30日止六個月保持相對穩定，為人民幣0.3百萬元。

期內虧損

由於上述因素，截至2025年6月30日止六個月，我們的虧損為人民幣132.3百萬元，較截至2024年6月30日止六個月的人人民幣151.3百萬元減少人民幣19.0百萬元，主要由於毛利增加人民幣6.4百萬元、研發開支減少人民幣19.7百萬元及行政開支減少人民幣6.5百萬元，部分被銷售及營銷開支較2024年同期增加人民幣7.1百萬元所抵銷。

非國際財務報告準則計量指標

為補充我們根據國際財務報告準則呈列的綜合財務報表，我們亦採用期內經調整虧損淨額（一種非國際財務報告準則計量指標）以呈列經營情況。期內經調整虧損淨額作為額外財務計量指標，並非國際財務報告準則所規定，亦不根據國際財務報告準則呈列。我們認為，此項非國際財務報告準則計量指標可消除管理層認為並不反映我們經營情況的非現金項目的影響，從而有助比較我們不同期間的經營情況，以及按與管理層相同的方式為股東及投資者評估我們的經營業績時提供有用信息。然而，我們呈列期內經調整虧損淨額未必能與其他公司呈列的類似計量指標進行比較。使用此項非國際財務報告準則計量指標作為分析工具具有局限性，閣下不應脫離根據國際財務報告準則報告的經營業績或財務狀況考量，或將其視為對上述經營業績或財務狀況之分析的替代。我們將期內經調整虧損淨額定義為經加回以股份為基礎的付款調整的期內虧損。下表為我們期內非國際財務報告準則經調整虧損淨額與期內虧損的對賬：

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
期內虧損	<u>(132,320)</u>	<u>(151,341)</u>
加：		
以股份為基礎的付款	<u>24,320</u>	<u>50,572</u>
期內非國際財務報告準則經調整虧損淨額	<u><u>(108,000)</u></u>	<u><u>(100,769)</u></u>

經選定簡明綜合財務狀況表數據

	截至2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	截至2024年 12月31日 人民幣千元
流動資產總值	817,686	978,795
非流動資產總值	<u>3,079,244</u>	<u>2,995,009</u>
資產總值	<u><u>3,896,930</u></u>	<u><u>3,973,804</u></u>
流動負債總額	154,667	155,001
非流動負債總額	<u>89,156</u>	<u>45,186</u>
負債總額	<u><u>243,823</u></u>	<u><u>200,187</u></u>
資產淨值	<u><u>3,653,107</u></u>	<u><u>3,773,617</u></u>

貿易應收款項

我們向貿易客戶提供平均30日至90日的信貸期，若干貿易客戶的信貸期以其實際銷售時機為準。

大部分貿易應收款項的賬齡均少於一年。

截至2025年6月30日，我們貿易應收款項的增加基本與收入增長一致。

貿易應付款項

大部分貿易應付款項的賬齡均少於一年。

營運資金及資金來源

我們的現金主要用於(i)日常營運以及銷售及營銷活動開支及成本；(ii)我們藥物及／或候選藥物臨床試驗的研發開支；及(iii)蘇州工廠生產設備維護、改進及升級的付款，以及現場試生產產生的營運成本及費用。於報告期內，我們主要通過股權融資來滿足營運資金要求，亦自(i)適利達®及愛賽平®等眼科產品及Alcon交易項下從Alcon收購並授權引進的產品的銷售；(ii)醫藥產品推廣服務；(iii)以銷售為基礎的特許權使用費收入；及(iv)CDMO服務中獲取現金。我們監察現金及現金等價物，並將其維持在被視為恰當的水平，以為營運提供資金及緩減現金流量波動的影響。截至2025年6月30日，我們的現金及現金等價物為人民幣458.1百萬元(2024年12月31日：人民幣769.2百萬元)。目前，我們遵循一套資金及庫務政策來管理資本資源，並緩釋所涉及的潛在風險。

借款

截至2025年6月30日，我們錄得貸款人民幣49.0百萬元(2024年12月31日：人民幣16.5百萬元)。於報告期內，本集團與銀行訂立新貸款協議，利率介乎一年期貸款基準利率減0.35%至一年期貸款基準利率減0.76%(2024年：一年期貸款基準利率減0.35%)。

資本承擔

截至2025年6月30日，我們就有關收購物業、廠房及設備的合約擁有資本承擔達人民幣4.2百萬元(2024年12月31日：人民幣5.0百萬元)。

或然負債

截至2025年6月30日，我們並無任何重大或然負債、擔保或任何訴訟(2024年12月31日：無)。

資產質押

截至2025年6月30日，我們並無任何資產質押（2024年12月31日：無）。

資產負債比率

資產負債比率使用計息借款減現金及現金等價物以及初始年期超過三個月的定期存款，除以總權益再乘以100%計算。截至2025年6月30日，我們處於淨現金狀況，故資產負債比率並不適用。

重大投資、收購及出售

本公司於截至2025年6月30日止六個月期間並無任何其他重大投資、有關附屬公司、聯營公司及合營企業的重大收購或出售事項。

重大投資或資本資產的未來計劃

截至本公告日期，我們並無有關重大資本開支、投資或資本資產的具體未來計劃。如落實任何投資及收購機會，我們將於適當時候根據上市規則另行發佈公告。

外匯

外幣風險指因外幣匯率變動產生虧損的風險。我們的若干銀行結餘及現金、貿易及其他應收款項以及貿易及其他應付款項乃以外幣計值，且面臨外幣風險。本集團目前實施資金及庫務政策項下的外幣對沖措施。此外，我們將密切監察外匯敞口，繼續管理外匯風險，並將考慮在需要時實施更詳盡的措施，對沖重大外幣敞口，避免未來重大外匯虧損淨額。

僱員及薪酬

截至2025年6月30日，我們合共有505名僱員（2024年6月30日：477名）。截至2025年6月30日止六個月，產生總薪酬成本（包括以股份為基礎的付款）人民幣150.3百萬元（2024年6月30日：人民幣149.9百萬元）。下表載列截至2025年6月30日按職能劃分的僱員明細：

職能	人數	佔總人數 百分比
商業	291	57.6%
研發	55	10.9%
製造	126	25.0%
管理及行政	33	6.5%
總計	505	100%

我們向新聘僱員提供正式及全面的公司層面及部門層面培訓，並於其後提供在職培訓。我們亦不時向僱員提供培訓及發展課程，以確保彼等知悉及遵守我們的各項政策及程序。部分培訓乃由提供不同職能但於日常營運中彼此合作或支援的部門聯合進行。

本集團的僱員薪酬包括薪資、花紅、僱員公積金、以股份為基礎的付款、社會保障供款及其他福利款項，其乃按彼等的職責、資質、職位及年資而釐定。我們參照（其中包括）僱員的表現、資歷、各自的職責及可資比較公司所支付薪金的市場水平，定期檢討及釐定僱員的薪酬及酬金待遇。根據適用法律及法規，我們已經為我們的僱員繳付社保基金供款（包括養老計劃、醫療保險、工傷保險、失業保險及生育保險）以及住房公積金。

我們亦採納ESOP、RSU計劃、2021年購股權計劃、2021年股份獎勵計劃及2024年股份獎勵計劃，為我們的僱員提供激勵。更多關於ESOP、RSU計劃、2021年購股權計劃及2021年股份獎勵計劃以及2024年股份獎勵計劃的詳情，載於本公司2024年年度報告。

簡明綜合損益及其他全面收益表

截至2025年6月30日止六個月

		截至6月30日止六個月	
	附註	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
收入	3	294,033	167,623
銷售成本		<u>(188,386)</u>	<u>(68,421)</u>
毛利		105,647	99,202
其他收入	4	5,116	15,443
其他收益及虧損	4	(727)	(267)
預期信用損失(「預期信用損失」)模型下的 減值虧損，扣除撥回		95	(194)
銷售及營銷開支		(117,004)	(109,913)
研究與開發(「研發」)開支		(38,986)	(58,705)
行政開支		(84,573)	(91,087)
其他開支		(772)	(3,728)
財務成本		<u>(824)</u>	<u>(1,827)</u>
除稅前虧損		(132,028)	(151,076)
所得稅開支	5	<u>(292)</u>	<u>(265)</u>
期內虧損		<u>(132,320)</u>	<u>(151,341)</u>
其他全面收益(開支)：			
不會重新分類至損益的項目：			
按公平值計入其他全面收益 (「按公平值計入其他全面收益」)的 權益工具投資之公平值收益(虧損)		<u>1,168</u>	<u>(48,321)</u>
		<u>1,168</u>	<u>(48,321)</u>
期內全面開支總額		<u>(131,152)</u>	<u>(199,662)</u>
每股虧損			
— 基本及攤薄(人民幣)		<u>(0.17)</u>	<u>(0.23)</u>

簡明綜合財務狀況表
於2025年6月30日

	附註	2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產			
物業、廠房及設備		426,802	435,016
使用權資產		41,602	16,514
無形資產		2,493,946	2,438,120
按公平值計入其他全面收益的權益工具		12,714	11,546
按金及預付款項		102,964	92,425
按公平值計入損益(「按公平值計入損益」) 的金融資產		1,216	1,388
		3,079,244	2,995,009
流動資產			
存貨		66,415	45,518
貿易及其他應收款項	6	173,000	164,072
其他金融資產		120,209	—
銀行結餘及現金	7	458,062	769,205
		817,686	978,795
流動負債			
貿易及其他應付款項	8	129,084	141,334
借款	9	10,443	2,056
租賃負債－流動		11,926	6,843
合約負債		2,480	3,289
遞延收入		441	441
應繳所得稅		293	1,038
		154,667	155,001
流動資產淨值		663,019	823,794
資產總值減流動負債		3,742,263	3,818,803
非流動負債			
借款	9	38,526	14,491
合約負債		28,302	28,302
租賃負債－非流動		22,328	2,393
		89,156	45,186
資產淨值		3,653,107	3,773,617
資本及儲備			
股本		58	58
儲備		3,653,049	3,773,559
權益總額		3,653,107	3,773,617

簡明綜合財務報表附註

截至2025年6月30日止六個月

1. 編製基準

簡明綜合財務報表已根據國際會計準則理事會（「國際會計準則理事會」）頒佈的國際會計準則第34號（「國際會計準則第34號」）「中期財務報告」以及香港聯合交易所有限公司證券上市規則附錄D2的適用披露規定編製。

2. 會計政策

除若干按公平值計量的金融工具外，簡明綜合財務報表已按歷史成本基準編製。

除因應用國際財務報告準則會計準則的修訂本而導致的會計政策的額外變動外，截至2025年6月30日止六個月的簡明綜合財務報表所使用的會計政策及計算方法與本公司及其附屬公司截至2024年12月31日止年度的年度綜合財務報表所呈列者一致。

應用國際財務報告準則會計準則修訂本

本中期期間，本集團首次應用由國際會計準則理事會頒佈的以下國際財務報告準則會計準則的修訂本（於本集團2025年1月1日開始的年度期間強制生效），以編製本集團的簡明綜合財務報表：

國際會計準則第21號（修訂本） 缺乏可兌換性

於本中期期間應用國際財務報告準則會計準則修訂本，並無對本集團當期及過往期間的財務狀況及表現及／或該等簡明綜合財務報表所載的披露造成重大影響。

3. 收入及分部資料

以下為本集團收入的分析：

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
貨品或服務種類		
於某時點		
銷售眼科產品	284,680	150,013
醫藥產品推廣服務	568	11,859
以銷售為基礎的特許權使用費收入	2,108	2,291
合約開發及生產（「CDMO」）服務	6,677	3,460
	<u>294,033</u>	<u>167,623</u>

銷售眼科產品

就銷售眼科產品而言，收入於貨品的控制權轉移時（即當貨品獲運送至客戶指定地時，即產品已交付且所有權已於客戶接收後轉移至客戶時）確認。交付後，客戶於出售貨品時負有主要責任並承擔商品過時及丟失的風險。本集團會於貨品交付予客戶時確認應收款項，原因是此代表收取代價的權利成為無條件的一個時點，且僅需隨時間推移即可到期支付。於交付後的信貸期一般為30至90日。根據本集團的標準合約條款，客戶於已交付貨品的質素不符合標準時，方可退貨或要求退款。因此，日後就銷售退貨而作出重大收入撥回的可能性偏低。

醫藥產品推廣服務

就醫藥產品推廣服務而言，本集團為醫藥產品推廣服務合約下的代理，因為其履約責任主要為安排由另一方供應的醫藥產品的銷售及交付。在此方面，在該等貨品出售及交付予終端客戶之前，本集團並不控制另一方提供的產品。醫藥產品推廣服務合約可能包含以銷售為基礎的可變代價。因此，收入於本集團達成其責任根據服務合約安排銷售及／或交付醫藥產品的時點確認。信貸期一般為30日至45日。服務付款於本集團產品供應商已收取銷售付款時或接納推廣活動合規報告時（如適用）方成為應收產品供應商款項。因此，合約資產會於服務獲履行的時點確認。本集團於推廣服務完成後毋須承擔任何進一步責任。

以銷售為基礎的特許權使用費收入

有關特許權使用費收入的合約包含可變代價。本集團就產品銷售向客戶授予許可權以換取以銷售為基礎的特許權使用費收入。該收入乃基於各項銷售的利潤率，且在客戶完成銷售的時點確認。該收入按月結算，信貸期一般為60天。

CDMO服務

本集團通過付費服務（「FFS」）合約向客戶提供CDMO服務賺取收入。根據FFS法，合約通常有多個可交付單位，一般為樣本及／或產品的形式，每個單位在合約中規定了單獨的銷售價格。本集團將每個可交付單位確定為獨立的履約責任，並在單位交付的時間點確認合約要素的FFS收入。

分配至客戶合約的餘下履約責任的交易價

本集團與客戶所訂合約的所有餘下履約責任的期限均為一年或以內。如國際財務報告準則第15號所允許，分配至該等未達成合約的交易價不予披露。

分部資料

本集團的主要經營決策者（「主要經營決策者」，即本公司執行董事）定期按產品審閱收入；然而，概無提供其他確切資料。此外，主要經營決策者於作出有關分配資源及評估表現的整體決策時已審閱綜合業績。因此，除整個實體的資料外，概無進一步呈列分部資料。

概無披露按經營分部劃分的本集團資產及負債分析，原因是其並非定期提供予主要經營決策者作審閱。

所有外部客戶收入乃歸屬於本集團且人民幣292,771,000元（截至2024年6月30日止六個月：人民幣165,456,000元）的收入源自中國。本集團所有非流動資產均位於中國。

4. 其他收入以及其他收益及虧損

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
其他收入		
銀行利息收入	4,040	14,285
政府補助收入 (附註i)	472	574
其他	604	584
	<u>5,116</u>	<u>15,443</u>
其他收益及虧損		
匯兌(虧損)收益淨額	(1,967)	725
與Nicox SA有關的其他虧損 (附註ii)	-	(612)
按公允價值計入損益的金融資產的公允價值變動	1,242	(213)
其他	(2)	(167)
	<u>(727)</u>	<u>(267)</u>

附註：

- (i) 政府補助包括本中期期間來自中國政府的無條件補助，其乃專為支持研發活動、僱傭支持及培訓以及創新和發展支持而設。
- (ii) 截至2024年6月30日止六個月，本公司於收購Nicox SA（「Nicox」）（Euronext Growth Paris: Alcox）股份產生的其他收益及虧損中確認虧損人民幣612,000元，此為收購日期的市場報價與協定的股份認購價之間的差額。

5. 所得稅開支

	截至6月30日止六個月	
	2025年 人民幣千元 (未經審核)	2024年 人民幣千元 (未經審核)
即期稅項－香港	104	108
即期稅項－中國	249	245
過往年度超額撥備	(61)	(88)
	<u>292</u>	<u>265</u>

香港即期稅項指歐康維視生物醫藥(香港)有限公司(「香港歐康維視」)產生的以銷售為基礎的特許權使用費收入的稅項。根據香港利得稅的利得稅兩級制，合資格集團實體之估計應課稅溢利按首2百萬港元8.25%計算，而超過2百萬港元的估計應課稅溢利則按16.5%計算。

根據中華人民共和國企業所得稅法(「企業所得稅法」)及企業所得稅法實施條例，兩個期間中國附屬公司的稅率均為25%。

6. 貿易應收款項

本集團給予其貿易客戶的平均信貸期為30至90天。以下為貿易應收款項的賬齡分析，其乃按所售商品及所提供服務的發票日期呈列。

	於2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
	0至90天	150,029
91至180天	–	218
180天以上	1,111	–
	<u>151,140</u>	<u>125,688</u>

7. 銀行結餘及現金

	於2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
銀行現金	380,110	255,118
定期存款	77,952	514,087
	<u>458,062</u>	<u>769,205</u>
分析為：		
現金及現金等價物	458,062	729,205
初始到期日為三個月至一年的定期存款	-	40,000
	<u>458,062</u>	<u>769,205</u>

8. 貿易應付款項

本集團購買商品／服務的平均信貸期為60天。本集團於報告期末按發票日期呈列的貿易應付款項的賬齡分析如下：

	於2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至30天	9,735	30,888
31至60天	1,626	2,798
60天以上	375	733
	<u>11,736</u>	<u>34,419</u>

9. 借款

	於2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
銀行貸款擔保	<u>48,969</u>	<u>16,547</u>

上述借款的賬面值根據合約還款日期分析如下：

	於2025年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2024年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
借款的賬面值應於以下期間償還：		
一年內	10,443	2,056
為期超過一年但不超過兩年	17,541	4,112
為期超過一年但不超過兩年	<u>20,985</u>	<u>10,379</u>
	48,969	16,547
減：於流動負債呈列於十二個月到期結算的金額	<u>(10,443)</u>	<u>(2,056)</u>
於非流動負債呈列於十二個月後到期結算的金額	<u><u>38,526</u></u>	<u><u>14,491</u></u>

本集團附屬公司與銀行訂立貸款協議。利率為一年期貸款基準利率（「LPR」）減0.35%至0.76%（2024年：一年期貸款基準利率減0.35%）。該等貸款由集團實體擔保。

10. 股息

於截至2025年及2024年6月30日止六個月，概無派付、宣派或建議任何股息。本公司董事已釐定將不會就截至2025年6月30日止六個月派付任何股息。

其他資料

報告期後事項

2025年6月30日後及緊接本公告日期之前概無發生任何將導致對本集團造成重大影響的事件。

中期股息

董事會並不建議就截至2025年6月30日止六個月分派中期股息（2024年6月30日：無）。

遵守企業管治守則

本集團致力於維持高水平的企業管治，以保障股東利益、增加企業價值、制定其業務策略及政策，以及加強其透明度及問責性。本公司已採納企業管治守則的守則條文作為其自身的企業管治守則。

董事會認為本公司已於截至2025年6月30日止六個月期間遵守企業管治守則的所有適用守則條文。董事會將不時審閱企業管治架構及常規，並將於董事會認為合適時作出必要安排。

遵守證券交易的標準守則

本公司已採納條款不遜於標準守則的書面指引，作為其自身有關董事及相關僱員進行證券交易的行為守則。經本公司作出具體查詢後，全體董事及相關僱員已確認，彼等於截至2025年6月30日止六個月期間遵守標準守則。

上市及配售所得款項用途

上市所得款項用途

本公司於2020年7月10日在聯交所主板上市。本公司自上市所籌集的總所得款項淨額（經扣除包銷費用及相關開支後）約為1,646.41百萬港元。所得款項淨額擬定用途及所得款項淨額擬定用途變動分別載於本公司的招股章程及日期為2020年9月11日的公告。截至2025年6月30日，有關上市所得款項淨額根據擬定用途的動用情況如下：

上市所得款項用途	用於擬定用途的所得款項淨額 (百萬港元)	佔總所得款項淨額百分比 (%)	截至2024年12月31日未動用的所得款項淨額 (百萬港元)	報告期內已動用的所得款項淨額 (百萬港元)	截至2025年6月30日已動用的所得款項淨額 (百萬港元)	截至2025年6月30日未動用的所得款項淨額 (百萬港元)	未動用資金預期時間表
有關核心產品							
1. 為OT-401的研發人員成本及開支以及持續研發活動提供資金	197.57	12.00%	99.27	5.60	103.90	93.67	2025年底前
2. 支付OT-401里程碑付款	49.39	3.00%	15.49	-	33.90	15.49	(1)
3. 用於OT-401的商業化	246.96	15.00%	-	-	246.96	-	-
有關其他候選藥物（包括OT-101、OT-301、OT-1001、OT-502、OT-202、OT-503及OT-701）							
1. 其他候選藥物的持續研發活動（包括OT-101、OT-301、OT-1001、OT-502、OT-202、OT-503及OT-701）	562.42	34.16%	-	-	562.42	-	-
2. 支付其他授權引進候選藥物的里程碑付款	96.15	5.84%	22.47	-	73.68	22.47	2027年底前(2)
3. 進一步擴充銷售與營銷團隊	164.64	10.00%	-	-	164.64	-	-
用於收購蘇州夏翔100%股權	164.64	10.00%	-	-	164.64	-	-
作營運資金及用於其他一般公司用途	164.64	10.00%	-	-	164.64	-	-
總計	1,646.41	100.00%	137.23	5.60	1,514.78	131.63	

附註：

(1) 剩餘的人民幣 15.49百萬元餘額乃由於雙方同意減少里程碑付款所致。

截至2025年6月30日，所有尚未使用的所得款項淨額均由本公司持有，並作為短期存款存放在持牌銀行或認可金融機構內。

配售所得款項用途

於2021年1月，已成功配售合共28,000,000股股份予不少於六名承配人（為專業投資人及獨立於本公司的第三方）。配售及認購所得款項淨額約為781.7百萬港元，所得款項淨額擬定用途載於本公司日期為2021年1月22日的公告。截至2025年6月30日，配售及認購所得款項淨額根據擬定用途的動用情況如下：

配售及認購所得款項用途	用於擬定用途的所得款項淨額 (百萬港元)	佔總所得款項淨額百分比 (%)	截至2024年	截至2025年	截至2025年	未動用資金 預期時間表	
			12月31日未動用的所得款項淨額 (百萬港元)	報告期內已動用的所得款項淨額 (百萬港元)	6月30日已動用的所得款項淨額 (百萬港元)		6月30日未動用的所得款項淨額 (百萬港元)
因應本公司擬推出新療法而擴充本公司的商業團隊	234.51	30.00%	109.10	31.90	157.31	77.20	2025年底前
為本公司療法的國際多中心臨床試驗提供資金	273.60	35.00%	21.77	2.40	254.23	19.37	(¹)
OT-702 (Eylea生物類似藥)	99.66	12.75%	-	-	99.66	-	-
OT-301 (NCX-470)	50.03	6.40%	-	-	50.03	-	-
OT-101 (低濃度阿托品)	43.78	5.60%	-	-	43.78	-	-
OT-1001 (ZERVIAE®)	30.10	3.85%	21.77	2.40(¹)	10.73	19.37	(¹)
OT-202 (TKI)	50.03	6.40%	-	-	50.03	-	-
建造及開發蘇州工廠的新生產設施及設備以及原料藥生產設施	195.43	25%	-	-	195.43	-	-
其他一般公司用途	78.17	10%	-	-	78.17	-	-
總計	781.71	100%	130.87	34.30	685.14	96.57	

附註：

- (1) OT-1001研發已完成，截至2024年12月31日的餘額為人民幣21.77百萬元。於報告期內，其產生額外後續費用2.40百萬港元，主要用於完成後活動。該等活動完成後，截至2025年6月30日，OT-1001研發成本的賬面餘額為19.37百萬港元。由於有關研發項目已完成，本集團預期OT-1001今後將不會產生任何重大的額外研發開支。

截至2025年6月30日，所有尚未使用的認購所得款項淨額已存放在本集團維持的銀行賬戶內。

購買、銷售或贖回本公司上市證券

於報告期內，本公司於聯交所以總代價17,697,268港元（未計開支）回購合計3,863,500股股份。截至本公告日期，購回的3,863,500股股份尚未註銷。董事會為提升股東長期價值而進行回購。回購股份詳情如下：

於報告期內購買的月份	回購股份 購買股份 的數量	每股股份代價		已付 總代價 (港元)
		最高 支付價格 (港元)	最低 支付價格 (港元)	
2025年1月	534,000	4.63	3.71	2,174,693
2025年2月	745,500	4.61	3.97	3,155,375
2025年4月	2,174,000	5.42	4.09	10,217,680
2025年5月	410,000	5.41	5.17	2,149,520
總計	3,863,500			17,697,268

除上文所披露者外，於報告期內，本公司或其任何附屬公司概無購買、銷售或贖回任何本公司上市證券（包括出售庫存股份）。截至2025年6月30日，本公司回購20,949,500股股份並持作庫存股份。本公司擬將庫存股份用於潛在融資，作為本公司有效股份激勵計劃下合資格參與者的獎勵及／或用於符合本公司章程文件、上市規則及任何其他適用法律、規則及法規的其他用途。

審閱未經審核中期業績及中期報告

本集團截至2025年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合中期財務報表已經由本集團獨立核數師德勤•關黃陳方會計師行根據香港會計師公會頒佈的香港審閱委聘準則第2410號「實體的獨立核數師進行中期財務資料的審閱」進行審閱。

審核委員會包括三名獨立非執行董事，即胡定旭先生、黃翼然先生及張振宇先生。審核委員會主席為胡定旭先生。審核委員會已聯同本公司管理層及獨立核數師審閱本公司中期業績採納的會計原則及政策，並討論本集團的內部控制及財務申報事宜。審核委員會認為本集團截至2025年6月30日止六個月的未經審核中期業績符合適用會計準則、法律及法規，且本公司已經就此作出適當披露。

刊發2025年簡明綜合中期業績及中報

本公告刊登於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.ocumension.com)。本公司截至2025年6月30日止六個月的中報包含根據上市規則規定的所有資料，將於適當時候寄發予股東並刊登於聯交所及本公司各自的網站。

致謝

董事會謹此就本集團股東、管理層、僱員、業務夥伴及客戶對本集團的支持及貢獻向彼等表示衷心感謝。

釋義及縮略詞

「Alcon」	指	Alcon Inc.，全球眼科保健領域的引領者，其手術產品和視力保健領域的業務優勢具有互補性，為一家根據瑞士法律組織的股份公司，其股份於瑞士證券交易所及紐約證券交易所上市，股份代號為ALC，為我們主要股東之一
「Alcon集團」	指	Alcon及其附屬公司
「Alcon交易」	指	本集團與Alcon集團訂立的一系列交易，有關詳情，請參閱本公司日期為2024年9月30日的通函
「AMD」	指	老年性黃斑變性，一種對黃斑造成損害並導致中心視力逐漸喪失的疾病
「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「董事會」	指	本公司董事會
「CDE」	指	國家藥品監督管理局藥品審評中心，NMPA下屬部門，主要負責IND及NDA審批
「CDMO」	指	合約開發及生產
「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1所載的企業管治守則，經不時修訂

「中國」或「中國內地」	指	中華人民共和國，但就本公告及僅就地區參考而言，除文義另有指明，本公告中提述的「中國」不包括香港、中國澳門特別行政區及台灣
「慢性NIU-PS」	指	累及眼後段的慢性非感染性葡萄膜炎
「本公司」	指	歐康維視生物，一家根據開曼群島法律於2018年2月27日註冊成立的有限公司，其股份於2020年7月10日在聯交所主板上市
「核心產品」	指	具有上市規則第18A章賦予該詞的涵義；就本公告而言，我們的核心產品指OT-401 (YUTIQ [®] ，氟輕鬆玻璃體內植入劑，商品名稱：優施瑩 [®])
「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
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「按公平值計入其他全面收益」	指	以公平值計入其他全面收益
「三級醫院」	指	中國最頂級的醫院，中華人民共和國國家衛生健康委員會將中國醫院細分為三類，其中三級醫院為最高等級，一般設有超過500個床位，為多個地區提供高水平的專科醫療保健服務，並進行先進的教育研究工作
「大中華區」	指	中國、香港、中國澳門特別行政區及台灣
「本集團」或「歐康維視」	指	本公司及其附屬公司
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「香港」	指	中國香港特別行政區
「匯恩蘭德」	指	北京匯恩蘭德製藥有限公司，一家根據中國法律於2012年8月3日成立的有限公司，為我們的許可方夥伴之一。匯恩蘭德主要從事開發、生產及銷售眼科產品

「國際財務報告準則」	指	國際財務報告準則
「IND」	指	新藥臨床申請，其申請是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
「上市」	指	我們的股份在聯交所主板上市
「上市規則」	指	聯交所證券上市規則（經不時修訂或增補）
「標準守則」	指	上市規則附錄C3所載的上市發行人董事進行證券交易的標準守則
「NDA」	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
「Nicox」	指	Nicox S.A.，一家根據法國法律於1996年2月15日註冊成立的公司，為我們的許可方夥伴之一，其股份於巴黎泛歐交易所上市（股份代號：COX）
「NMPA」	指	國家藥品監督管理局，前稱國家食品藥品監督管理局(CFDA)
「《國家醫保藥品目錄》」	指	《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄》
「報告期」	指	2025年1月1日至2025年6月30日期間
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「研發」	指	研究及開發
「股份」	指	本公司股本中每股面值0.00001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，香港交易及結算所有有限公司的全資附屬公司
「蘇州夏翔」	指	蘇州夏翔生物醫藥有限公司，一家於2019年10月18日在中國成立的有限公司，本公司的全資附屬公司

「美國」	指	美利堅合眾國、其領土、屬地及擁有司法管轄權的所有地區
「美元」	指	美國法定貨幣美元
「wAMD」	指	濕性老年黃斑變性
「書面指引」	指	本公司所採納董事進行證券交易的指引
「%」	指	百分比

承董事會命
歐康維視生物
Lian Yong CHEN 博士
 主席兼非執行董事

香港，2025年8月21日

截至本公告日期，董事會包括執行董事Ye LIU先生及胡兆鵬博士，非執行董事Lian Yong CHEN博士、曹彥凌先生及謝沁博士，及獨立非執行董事胡定旭先生、黃翼然先生及張振宇先生。