

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。我們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2024年12月31日止年度
全年業績公告及
有關認購理財產品的須予披露交易

本公司董事會及董事欣然公佈本集團截至2024年12月31日止年度的綜合全年業績，連同截至2023年12月31日止年度的比較數字如下。

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

財務摘要

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
業績		
收益	69,324	18,750
毛利	51,797	14,247
除稅前虧損	(237,493)	(384,488)
所得稅	—	(550)
年內虧損	<u>(237,493)</u>	<u>(385,038)</u>
年內全面收益總額	<u>(156,906)</u>	<u>(323,931)</u>
資產及負債		
資產總值	2,243,515	2,420,338
負債總額	<u>(343,438)</u>	<u>(372,020)</u>
權益總額	<u><u>1,900,077</u></u>	<u><u>2,048,318</u></u>

附註：

(1) 非香港財務報告準則計量方式

非香港財務報告準則經調整年內虧損的定義為經調整年內虧損，當中加回以權益結算以股份為基礎的付款開支。上表為我們非香港財務報告準則經調整年內虧損與年內虧損的對賬。

	截至12月31日止年度	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
年內虧損	(237,493)	(385,038)
加：		
以權益結算以股份為基礎的付款開支	<u>8,665</u>	<u>22,023</u>
非香港財務報告準則經調整年內虧損 ⁽¹⁾	<u><u>(228,828)</u></u>	<u><u>(363,015)</u></u>

營運摘要

兆科眼科是一間領先眼科製藥公司，致力於療法的研究、開發、生產及商業化，以滿足巨大醫療需求缺口。

我們在開發創新資產組合方面已取得長足進展，在全球多個主要市場盡展潛力，其中三款旗艦藥物資產(用於治療近視的NVK002、用於治療乾眼症的環孢素A眼凝膠及用於治療wAMD的TAB014)正處於潛在的市場批准的推進狀態，另外兩款具潛力的藥物資產(用於治療老花眼的BRIMOCHOL™ PF及用於治療角膜上皮缺損(「CED」)的ZKY001)則處於臨床階段。我們亦擁有出色的仿製藥資產組合，滿足更多患者的需要，並已開始產生收益。我們的創新藥及仿製藥資產共同針對影響眼前節及眼後節的主要疾病。

全球眼科保健市場正展現龐大的發展潛力，儘管大中華區仍然為我們的主要地域市場，但我們已開始策略性地將版圖擴展至若干其他已選定的市場，包括南韓、馬來西亞、泰國、澳洲及新西蘭。

我們的首要任務為提供優質的眼科藥物，以滿足患者及眼科醫生的需求缺口。與此同時，我們亦致力於推動商業化模型創新。我們在所有活動中肯定我們的社會責任，並努力提高大眾對眼疾、眼疾檢測及治療解決方案的認知。

兆科眼科的整體目標為減輕可預防眼疾所造成的痛苦，提升眼科患者的生活質素，並為全球數以億計患者的視力健康作出重大貢獻。

業務摘要

- **控制近視加深的NVK002達成重大里程碑，簡化新藥申請取得監管受理：**我們於2024年提交的NVK002簡化新藥申請已於2025年1月獲國家藥監局受理，讓我們在中國競爭激烈的阿托品領域中穩佔第二個進入市場的地位，突顯我們的領先位置。與此同時，我們亦於2024年8月完成同期進行的NVK002第III期臨床試驗(「China CHAMP」)，並於2024年10月公佈積極的頂線結果。

- **自主開發的乾眼症創新療法環孢素A眼凝膠的監管審批進度理想：**我們已於2024年8月得到國家藥監局批准開展新一輪的第III期臨床試驗。該項第III期臨床試驗乃遵照最新更新的《乾眼治療藥物臨床試驗技術指導原則》所載規定設計。我們已開展患者入組工作。我們亦計劃於近期內重新提交該藥物的新藥申請。
- **wAMD創新資產TAB014的第III期臨床試驗完成，取得積極的頂線結果：**2024年9月，我們榮幸宣佈，TAB014的第III期臨床試驗圓滿完成，其後於2025年1月取得積極的頂線結果。我們現正準備就TAB014提交生物製劑許可申請，標誌着兆科的另一項重要研發成就，展現出我們治療眼後節疾病的能力。
- **成為結合研發與商業的機構後首個完整年度的收益穩步增長，銷售網絡日益壯大：**2024年，我們錄得總收益人民幣69.3百萬元，較2023年的人民幣18.8百萬元按年增長268.6%。收益中的人民幣32.6百萬元來自藥物銷售。銷售增長動力主要來自銷售網絡壯大，現已覆蓋逾1,200家醫院及眼科機構。我們亦根據日期為2020年10月2日的阿達帕林／鹽酸克林黴素複方凝膠產品許可協議收取人民幣34.7百萬元的里程碑付款，以及得到來自BRIMOCHOL™ PF獨家分銷權的收入。
- **更多仿製藥取得商業化許可，進一步增強兆科的品牌曝光率及財務穩健性：**2024年9月，我們治療青光眼的貝美前列素滴眼液(晶貝清®)取得上市批准，其後拉坦前列素滴眼液、曲伏前列素滴眼液及曲伏噻嗎滴眼液於2024年12月獲批，而拉坦噻嗎滴眼液亦於2025年3月獲批。此外，我們亦預計於不久將來取得鹽酸依匹斯汀的監管批文。
- **版圖從大中華拓展至亞太區戰略性市場，包括南韓、馬來西亞、泰國、澳洲及新西蘭：**於2024年1月，我們與Kwangdong Pharmaceutical Co., Ltd. (「KDP」) 簽訂另一份有關在南韓商業化BRIMOCHOL™ PF(老花眼創新藥)的分銷協議，深化與KDP的合作關係。2024年3月，我們亦與Pharmaniaga及TRB合作，分別在馬來西亞及泰國分銷貝美素噻嗎洛爾滴眼液(晶貝瑩®)及EyeGiene®可再用眼罩。我們最近亦於2025年1月與AFT就BRIMOCHOL™ PF訂立分銷協議，以於澳洲及新西蘭商業化該款藥物。

管理層討論及分析

業務回顧

管線策略

兆科眼科已建立全面的創新藥及仿製藥組合，針對影響眼前節及眼後節的六種主要眼科疾病。該等主要眼科適應症為乾眼症、近視、老花眼、濕性老年黃斑部病變(「wAMD」)／糖尿病黃斑水腫(「DME」)、青光眼及CED。我們相信，針對該等疾病眾多的複雜相關成因對症下藥是最佳療法，因此，我們已挑選多種適用於該等病症的候選藥物。

研究及開發(研發)

研究及開發是我們所有業務的基礎。雖然我們已成功讓兆科眼科轉型為結合研發與商業的機構，然而我們仍然致力成就旗下所有創新藥及仿製藥的臨床發展。因此，我們於報告期內在推動已屆後期階段的藥物資產方面取得實質進展。

創新藥

本公司的管線中備有多種具策略重要性的創新藥，可望於未來數年上市。

NVK002 (阿托品)，用於治療近視(與Vyluma合作)

概覽

目前，低劑量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目前定位為在中國經臨床驗證可治療近視加深的尖端藥品。

- 此療法具有一項專利配方，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。
- 兆科眼科成功完成兩個NVK002第III期臨床試驗：一個為期一年的臨床試驗(小型CHAMP)及一個為期兩年的臨床試驗(China CHAMP)。

- 小型CHAMP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牽頭主研究者。China CHAMP涉及18間中心及777名患者，由北京同仁醫院王寧利教授出任牽頭主研究者。

報告期內及其後的最新資料

- 於小型CHAMP第III期臨床試驗完成後，我們於2024年基於第III期臨床試驗的結果提交簡化新藥申請。2025年1月，國家藥監局正式受理NVK002(低劑量(0.01%)阿托品)的簡化新藥申請。
- 我們於2024年8月完成China CHAMP第III期臨床試驗最後一名患者的最後一次訪視，並於2024年10月公佈積極的頂線結果。這項研究顯示，NVK002滴眼液組對比安慰劑組在主要療效指標上表現出統計學意義方面的顯著性差異，並顯示出NVK002強大的安全性及療效以及很高的患者耐受性。
- 兆科的NVK002繼續保持其作為第二個進入市場的低劑量(0.01%)阿托品產品的地位，能夠顯著改善中國數以百萬計近視兒童的生活質素。

環孢素A眼凝膠，用於治療乾眼症(自主研發)

概覽

環孢素A眼凝膠是兆科眼科開發以供治療乾眼症的創新藥。

- 此眼凝膠每天給藥一次，可消除日間給藥及相關的不適和不便，旨在顯著改善患者的遵醫囑性和生活質素。
- 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，讓環孢素A有更多時間對乾眼症起效。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，只需每晚給藥一次。與傳統產品每天需給藥兩次相比，環孢素A眼凝膠有望大幅改善患者的遵醫囑性和生活質素。
- 在我們的第III期關鍵臨床試驗(「**COSMO**」，涉及41間臨床試驗中心，入組644名患者)中，此療程亦顯示其更快起效，只需約兩星期即表現顯著療效，而其他環孢素A藥物起效一般需時約七至八星期。

報告期內及其後的最新資料

- 於2024年7月，兆科眼科獲監管機構批准有關環孢素A眼凝膠額外第III期臨床試驗的新藥試驗申請。該項第III期臨床試驗乃遵照最新於2023年9月更新的《乾眼治療藥物臨床試驗技術指導原則》所載規定設計。我們已展開患者入組工作。
- 在對先前完成的COSMO研究進行進一步的數據挖掘及事後分析後，我們得以於2025年初就事後分析數據與藥品審評中心進行新藥申請前討論，並正準備重新提交新藥申請。

TAB014 (貝伐單抗)，用於治療wAMD (與東曜藥業合作)

概覽

TAB014為中國首款處於臨床階段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血管內皮生長因子(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，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。

報告期內及其後的最新資料

- 在2023年9月完成TAB014第III期臨床試驗的患者入組工作後，我們於2024年9月成功完成最後一名患者的最後一次訪視。
- 2025年1月，我們公佈該項臨床試驗的積極頂線結果，該項試驗成功達到所有主要終點及關鍵次要終點。
- 我們現正準備就TAB014提交生物製劑許可申請。

BRIMOCHOL™ PF及CARBACHOL™ PF (與Tenpoint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Tenpoint。Tenpoint為一間臨床階段美國製藥公司，專注開發創新眼科療法。Tenpoint已完成第III期關鍵試驗。

報告期內及其後的最新資料

- 2024年1月，BRIMOCHOL™ PF及CARBACHOL™ PF第I及II期臨床試驗的新藥試驗申請已獲國家藥監局批准。
- 我們已開展第I及II期臨床試驗的患者入組工作。於2025年3月24日，第II期臨床試驗首名患者成功入組。
- 2025年1月，許可方夥伴Tenpoint公佈了BRIO-II的積極頂線結果。BRIO-II為該公司的第二個第III期關鍵試驗。在該研究中，BRIMOCHOL™ PF成功達到美國及歐盟/英國預定的視力主要研究終點，在8小時以上近距離視力改善方面具有重大統計顯著性改善，為2025年上半年在美國提交新藥申請鋪平道路。

ZKY001 (自主研發)

ZKY001是一種包含七個氨基酸的肽，源自胸腺肽 $\beta 4$ 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、翼狀胬肉及NK。

分析我們多項臨床研究的結果後，我們的研究及臨床團隊選擇專注於TPRK，特別是以治療眼科手術後CED為ZKY001的適應症。待首個適應症獲批後，我們相信ZKY001的應用將迅速擴展至其他角膜修復應用範圍。我們計劃在不久將來着手與藥品審評中心討論第III期臨床試驗的程序。

仿製藥

我們設計藥物管線的方針是在創新藥和仿製藥之間取得平衡。隨着亞洲各地對眼疾的意識上升，對於有助控制及治療眼科病情的仿製藥的需求亦同步上升。創新藥與仿製藥相輔相成的組合優勢讓我們準備就緒為區內眼科醫生及患者提供全方位解決方案。

貝美素噻嗎洛爾滴眼液(晶貝壹®)由兆科眼科研發生產，用於治療青光眼，是我們第一款商業化的仿製藥，於2023年2月推出市場，亦為中國治療青光眼/高眼壓的貝美素噻嗎洛爾滴眼液首仿藥。其上市不單標誌着兆科眼科進入成為商業實體的新階段，亦提升我們的品牌知名度。

報告期內及其後的最新資料

- 2024年9月20日，我們宣佈治療青光眼的貝美前列素滴眼液(晶貝清®)取得國家藥監局的上市批准。貝美前列素滴眼液(晶貝清®)是中國第一種商業化的不含防腐劑單一用藥貝美前列素滴眼液。
- 2024年12月9日，我們宣佈同樣用於治療青光眼的拉坦前列素滴眼液、曲伏前列素滴眼液及曲伏噻嗎滴眼液亦獲得國家藥監局的上市批准。於2025年3月18日，我們已取得國家藥監局有關拉坦噻嗎滴眼液的上市批准。我們的產品組合可讓醫生根據患者的具體情況選擇最適當的藥物，從而更好地服務中國廣大的青光眼患者。
- 我們可望於未來數月取得旗下用於治療過敏性結膜炎的依匹斯汀滴眼液(鹽酸依匹斯汀)的監管批文。

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。

研發團隊

我們的研發實力源自於兆科能力出眾且經驗豐富的團隊。此一多元化的國際眼科專家團隊讓我們充分了解環球醫藥及生技行業。於報告期末，我們的研發團隊包括約100名專業人士。

研發開支

截至2024年12月31日止年度，本公司的研發開支約為人民幣203.7百萬元，較2023年度的人民幣333.1百萬元減少38.8%，反映若干已屆較後期階段的臨床試驗圓滿完成，當中包括NVK002及TAB014的第III期臨床試驗，加上開展多項處於較初期階段的研究，例如BRIMOCHOL™ PF及CARBACHOL™ PF的第I及II期試驗。

我們的研發開支亦體現本公司研發項目的整體狀態，聚焦於迅速高效地將產品推進上市。

商業化

除既有的貝美素噻嗎洛爾滴眼液(晶貝瑩®)外，我們的組合已進一步擴大，為青光眼患者提供四種新療法。貝美前列素滴眼液(晶貝清®)於2024年9月取得上市批准，其後拉坦前列素滴眼液、曲伏前列素滴眼液及曲伏噻嗎滴眼液於2024年12月獲得批准，而拉坦噻嗎滴眼液亦於2025年3月獲得批准。

連同睿保特(我們於2023年11月購入的角膜潰瘍療法)，兆科眼科目前擁有合共七款已獲批准商業化的眼科藥物及療法。

銷售及營銷策略方面，傳統渠道仍為兆科的戰略重心。過去一年，我們的商業化團隊奮力鞏固與公私營醫院以及眼科機構的關係。截至2024年底，我們成功覆蓋中國30個省份內逾1,200間醫院及眼科機構，尤其是策略性地主攻並成功進軍中國若干一線醫院，包括北京同仁醫院、復旦大學附屬眼耳鼻喉科醫院、中山眼科中心以及所有億級愛爾眼科醫院。所作努力令我們的主要眼科藥物銷售按年增加5倍，總收益達人民幣30.4百萬元。

我們繼續執行全通路商業化策略，除傳統渠道外，兆科的數字版圖主要聚焦於在兩大藥品電商平台京東健康及天貓上的旗艦店。

我們於微信創設的內容驅動平台「兆科博視」繼續擔當兆科眼科與眼科專家溝通的主要互動工具。「兆科博視」業已成為眼科關鍵意見領袖分享真知灼見的最佳平台，促進彼等與同儕及新晉眼科醫生的討論。截至報告期末，「兆科博視」的關注者人數已超過15,400名，佔中國眼科醫生社群近半。

此外，我們的團隊正積極準備於不久將來可能推出旗下療效顯著的藥品。我們亦正研究整合多個商業通路及夥伴關係，以加快旗下產品的市場滲透。

於報告期內，我們在商業化領域取得多項重大突破，不但帶來穩定銷售增長及提高品牌曝光率，亦為未來推出重磅產品奠定穩固基礎。

夥伴關係及全球化工作

亞太區各地對眼疾的意識與日俱增。無奈意識上升未能得到合適療法及藥物配合。因此，兆科眼科正積極在區內建立版圖，同時探索全球市場，冀能協助滿足全球醫療需求缺口。

於2024年1月29日，我們宣佈擴大與KDP的戰略夥伴合作，以涵蓋BRIMOCHOL™ PF。根據協議條款，兆科眼科有權將BRIMOCHOL™ PF在南韓的獨家分銷權授予KDP，而KDP將代表兆科眼科取得相關當地藥品註冊，並獨家進口、推廣、分銷、營銷及銷售該產品。

我們的許可方夥伴Visus最近與另一家領先機構合併，現稱為Tenpoint。2024年2月，我們擴大與Tenpoint簽訂的協議，增加新的許可地區。除中國大陸、南韓及若干指定東南亞國家聯盟（「東盟」）國家外，我們現在亦享有獨家權利在香港特區、澳門特區、中華台北（台灣）、澳洲、新西蘭、沙地阿拉伯、阿拉伯聯合酋長國、卡塔爾、巴林、科威特及阿曼開發BRIMOCHOL™ PF及CARBACHOL™ PF並將其商業化。

於2024年7月，我們亦擴大就NVK002與Vyluma簽訂的許可協議，在大中華地區、南韓及若干東南亞國家外新增澳洲、新西蘭及中東等新許可地區。

2024年3月，我們訂立兩份分銷及供應協議。我們就於馬來西亞商業化貝美素噠嗎洛爾滴眼液(晶貝瑩®)與Pharmaniaga建立夥伴關係，並就於泰國商業化EyeGiene®可再用眼罩與TRB建立夥伴關係。

2025年1月13日，我們與AFT(一間以新西蘭為基地的領先健康護理產品製造商及分銷商)就BRIMOCHOL™ PF訂立分銷及供應協議。根據協議條款，兆科眼科有權授予AFT於澳洲及新西蘭進口、分銷、推廣、營銷及銷售BRIMOCHOL™ PF的獨家權利。

我們一方面繼續在海外尋找合作機會，同時亦不斷鞏固在中國的地位。2024年6月，我們與溫州眼視光國際創新中心(「眼谷」)建立戰略合作夥伴關係。我們將共同建立「中國眼谷—兆科眼科創新藥研究院」，發揮在各自領域的資源優勢。該研究院將在多個領域協調進行實質合作，促進眼疾創新及仿製藥的臨床發展，共同推動中國眼健康產業的發展。

展望未來，我們將繼續探索與中國乃至全球頂尖藥廠建立夥伴關係或合作的機會。我們相信，此等合作與交流將有助兆科眼科在全球市場中提升地位與聲譽。

生產

兆科眼科在中國廣東省自設頂尖生產設施，作為重要的戰略資產讓我們擁有完整內部生產能力，使用從全球領先生產商採購的先進機械，確保生產、配藥、灌裝及包裝流程全程遵守國際最高標準。因此，我們得以符合全球主要監管機構(包括國家藥監局、FDA及歐洲藥品管理局(EMA)的嚴謹規定。

該設施現時有四條生產線正在運作，讓我們可進行大批量生產。自獲得國家藥監局的上市批准以來，我們一直利用該設施生產貝美素噠嗎洛爾滴眼液(晶貝瑩®)、貝美前列素滴眼液(晶貝清®)、拉坦前列素滴眼液、曲伏前列素滴眼液、曲伏噠嗎滴眼液及拉坦噠嗎滴眼液。

此外，我們於2024年成功將NVK002轉移至我們位於中國廣州南沙的尖端設施生產。於取得NVK002的監管批文後，該藥物將由廣東廠房生產，大大減少生產時間及成本。

環境、社會及管治(ESG)最新消息

作為負責任的企業，兆科眼科致力於促進可持續的健康護理行業發展。我們不斷評估營運對環境及社會的影響，同時實施不同策略，冀能提升我們業務的可持續性。

我們的核心使命是改善全球視力健康，以體現我們的整體社會責任。我們於報告期內組織多次實體及線上健康研討會，主題涵蓋青光眼及角膜疾病等病況的篩查、治療及跟進，從而提高對此等嚴重健康問題的意識。

我們同樣注重為僱員創造可以盡展所長的环境。我們重視營造多元共融、互相支持及論功行賞的工作環境。我們於報告期內推出新一輪備受歡迎的分級導師計劃。我們亦繼續推行崗位輪替計劃，為表現優秀的員工提供機會一睹其他業務範疇的運作。

此外，我們於2024年9月舉行僱員開放日，邀請僱員家屬參觀廣州設施，旨在讓家屬更深入了解親人在兆科眼科的工作。我們亦明白體育運動的益處，遂於2024年10月舉辦羽毛球比賽，鼓勵團隊參加體育活動，同時推動初學者學習新的運動項目。我們期望藉着這些活動為兆科眼科上下同寅締造健康、互相鼓舞和支持的工作環境。

兆科眼科致力符合最高的透明度與合規性，為此每年於專題報告中披露ESG(環境、社會及管治)績效。於2024年4月，我們刊發第四份ESG報告，讓持份者更清楚了解我們目前執行社會責任慣例的策略。

未來及前景

展望2025年，我們有信心能維持自去年以來所建立的正面勢頭，並全年不斷長足發展。我們仍將致力推進我們的臨床計劃、鞏固我們的品牌地位以及探索中國境外的商機。

隨着國家藥監局於2025年1月受理我們就NVK002提交的簡化新藥申請，我們將繼續與相關監管機構緊密合作，矢志盡快將該藥物推出市場。我們預料有望最早於2026年上半年取得監管批文。

與此同時，我們最近已展開環孢素A眼凝膠新一輪第III期臨床試驗的患者入組工作。經過2025年初與監管機構進行具建設性的討論後，我們計劃於2025年上半年重新提交環孢素A眼凝膠的新藥申請。

同樣地，繼於2025年1月分享TAB014第III期研究的積極結果後，我們已提出要求，與國家藥監局進行生物製劑許可申請前會議，以便於2025年上半年提交TAB014的生物製劑許可申請。

我們亦已開展BRIMOCHOL™ PF及CARBACHOL™ PF第II期臨床試驗的患者入組工作，冀能於2025年內一併完成該等藥物的第I及第II期試驗。

我們一方面深受臨床計劃的進度鼓舞，另一方面亦為商業產品組合持續擴大感到興奮。我們期望於未來數月取得餘下仿製藥資產(用於治療過敏性結膜炎的鹽酸依匹斯汀)的上市批准。

我們正在積極為預計於不久將來取得批准的療效顯著藥物進行商業化準備。我們已建立核心商業領導團隊，成員具備與全國銷售通路合作的廣泛經驗，以及直接向眼科醫生營銷和推廣候選藥的才能。該團隊已準備好於關鍵藥物上市後迅速擴大規模。此外，我們正在制定更為全面的商業化框架，利用合作夥伴的商業優勢與渠道，提高我們的工作成效。

兆科眼科專注開發眼科藥物，銳意成為全球業界翹楚，積極探索中國境外的許可與合作機會，尤其是南韓、馬來西亞、泰國、澳洲及新西蘭等主要亞太區市場。我們來年將繼續集中物色該等市場的增長機遇。其中，我們正在就環孢素A眼凝膠的潛在第III期臨床試驗以及隨後在北美洲的商業化，與FDA積極溝通，並計劃於2025年底向FDA提交新藥試驗申請，以便開始試驗。

憑藉在推進臨床計劃及籌備商業化方面的不懈努力，兆科眼科成功由純研發公司轉型為結合研發與商業的機構。我們其後事業騰飛，越來越多產品上市，穩守眼科範疇領導地位，預計將於未來12至24個月內隆重推出療效顯著的創新藥。

我們一直強調，中國乃至全球眼科市場均存在龐大的醫療需求缺口。兆科矢志實施進取而又切實可行的增長策略，竭力成為全球眼科翹楚，尤其是為眼疾患者提供更多藥物與治療選擇。

財務回顧

	截至12月31日止年度	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
收益	69,324	18,750
銷售成本	<u>(17,527)</u>	<u>(4,503)</u>
毛利	51,797	14,247
其他收入	87,314	82,044
其他虧損淨額	(18,311)	(3,515)
研發開支	(203,703)	(333,050)
一般及行政費用	(70,818)	(84,404)
銷售及分銷開支	(63,463)	(51,889)
其他經營開支	(10,807)	–
財務成本	<u>(9,502)</u>	<u>(7,921)</u>
除稅前虧損	(237,493)	(384,488)
所得稅	<u>–</u>	<u>(550)</u>
年內虧損	(237,493)	(385,038)
年內其他全面收益		
其後可能重新分類至損益的項目：		
換算功能貨幣並非人民幣的實體財務報表的 匯兌差額	<u>80,587</u>	<u>61,107</u>
年內全面收益總額	<u><u>(156,906)</u></u>	<u><u>(323,931)</u></u>
非香港財務報告準則計量方式 經調整年內虧損	<u><u>(228,828)</u></u>	<u><u>(363,015)</u></u>

概覽

截至2024年12月31日止年度，我們錄得虧損總額約人民幣237.5百萬元，而截至2023年12月31日止年度則約為人民幣385.0百萬元。2024年錄得的虧損總額有所改善，主要源於我們根據一份產品許可協議收取里程碑付款人民幣33.5百萬元，以及在醫院覆蓋面取得突破推動下，眼科藥品銷售額大幅增長。此外，已屆較後期階段的臨床試驗(例如NVK002及TAB014的第III期臨床試驗)圓滿完成，令研發開支有所減少，加上提高經營效率減省行政費用，均帶動本年度錄得的虧損顯著減少。

收益

截至2024年12月31日止年度，本集團錄得收益人民幣69.3百萬元，而截至2023年12月31日止年度則為人民幣18.8百萬元。

有關增長主要源於我們根據日期為2020年10月2日的產品許可協議收取有關阿達帕林／鹽酸克林黴素複方凝膠的里程碑付款人民幣33.5百萬元，令許可收入增加。此外，我們喜見年內的醫院覆蓋面取得突破，加上成功實行創新的全通路商業化策略及營銷計劃，令我們旗下的貝美素嚙嗎洛爾滴眼液(晶貝瑩®)及睿保持等主要眼科藥品的銷售額增加逾五倍，總收益達人民幣30.4百萬元，而2023年則為人民幣4.7百萬元。於2024年，我們的商業化團隊奮力鞏固與公私營醫院以及眼科機構的關係。

此外，我們亦因向全球業務夥伴(包括KDP)授出分銷旗下創新候選藥的獨家分銷權而產生收益人民幣1.2百萬元(2023年：人民幣5.6百萬元)。於2024年12月31日，分配至本集團現有合約餘下履約責任的交易價格總額約為人民幣14.9百萬元。該金額指預期日後自客戶與本集團訂立的分銷及供應合約確認的收益。我們將於合約期內確認預期日後收益。

截至12月31日止年度
2024年 2023年
人民幣千元 人民幣千元

按時點：

銷售眼科藥物	30,443	4,736
銷售其他藥物	2,151	-
銷售眼科產品	2,003	8,414
許可收入	33,523	-

隨時間：

獨家分銷權收入	1,204	5,600
	69,324	18,750

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2024年12月31日止年度，本集團的其他收入由截至2023年12月31日止年度約人民幣82.0百萬元輕微增加至約人民幣87.3百萬元，主要源於鼓勵科研發展的一次性政府補貼及對外商投資企業的財政援助增加。

截至12月31日止年度
2024年 2023年
人民幣千元 人民幣千元

銀行利息收入	75,228	77,399
政府補助	11,419	3,387
其他	667	1,258
總計	87,314	82,044

其他虧損淨額

截至2024年12月31日止年度，我們錄得其他虧損淨額約人民幣18.3百萬元，而截至2023年12月31日止年度則錄得其他虧損淨額約人民幣3.5百萬元。該等虧損淨額主要包括受2024年人民幣兌美元大幅貶值影響，於換算以美元或港元計值的資產及負債時產生的匯兌虧損淨額。

研發開支

本集團的研發開支主要包括(i)臨床試驗專業服務費用，當中包括向CRO、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測費用；(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、花紅及福利付款；(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2024年12月31日止年度，我們的研發開支由截至2023年12月31日止年度約人民幣333.1百萬元減少約人民幣129.4百萬元或38.8%至約人民幣203.7百萬元，主要反映我們已屆後期階段的關鍵臨床試驗(包括NVK002及TAB014的第III期臨床試驗)已圓滿完成，而與涉及患者入組及臨床實地管理等更密集活動的較初期階段比較，後期階段通常需要的研發開支較少。我們現正開展若干處於初期階段的臨床研究，例如BRIMOCHOL™ PF及CARBACHOL™ PF的第I及II期臨床試驗，研發開支預期能夠有效管理。

下表載列本集團於所示年度的研發開支組成部分：

	截至12月31日止年度	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
臨床試驗專業服務費用	56,676	160,966
員工成本	57,218	57,206
折舊及攤銷	37,009	37,624
所用原材料及消耗品的成本	5,757	16,538
以權益結算以股份為基礎的付款開支	3,262	1,942
水電費	4,679	4,861
專業及顧問費用	24,039	40,717
檢測費用	7,662	2,286
差旅開支	2,659	2,679
其他 ⁽¹⁾	4,742	8,231
總計	<u>203,703</u>	<u>333,050</u>

附註：

(1) 指維修及維護費用以及有關我們研發活動的其他雜項開支。

一般及行政費用

我們的一般及行政費用主要包括員工成本、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開支。

截至2024年12月31日止年度，我們的一般及行政費用約為人民幣70.8百萬元，較截至2023年12月31日止年度約人民幣84.4百萬元減少約人民幣13.6百萬元，主要源於按歸屬條件計算的以權益結算以股份為基礎的付款開支減少，惟部分被內部業務模型及管理系統的數碼基礎建設及系統數碼化攤銷增加的影響所抵銷。

下表載列我們於所示年度的一般及行政費用組成部分：

	截至12月31日止年度	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
員工成本(包括董事袍金)	35,581	33,725
以權益結算以股份為基礎的付款開支	3,996	18,200
專業服務費用	8,394	12,733
折舊及攤銷	12,108	9,331
一般經營開支	7,083	3,574
其他 ⁽¹⁾	3,656	6,841
總計	<u>70,818</u>	<u>84,404</u>

附註：

(1) 指若干稅項開支及其他雜項開支。

銷售及分銷開支

我們的銷售及分銷開支主要包括我們商業化團隊的員工成本以及營銷及會議開支。

截至2024年12月31日止年度，我們的銷售及分銷開支由截至2023年12月31日止年度人民幣51.9百萬元增加至約人民幣63.5百萬元。該等開支增加反映旗下重點眼科藥物的年度銷售收益上升，主要是由於2024年進行更多營銷活動及宣傳活動，以提升品牌知名度所致。

下表載列我們於所示年度的銷售及分銷開支組成部分：

	截至12月31日止年度	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
員工成本	30,176	28,404
營銷及會議開支	15,515	15,438
銷售獎金	9,776	—
折舊	1,403	1,592
以權益結算以股份為基礎的付款開支	1,407	1,881
差旅及交際	4,125	3,463
其他	1,061	1,111
總計	<u>63,463</u>	<u>51,889</u>

財務成本

截至2024年12月31日止年度，我們的財務成本由截至2023年12月31日止年度約人民幣7.9百萬元增加至約人民幣9.5百萬元，主要由於2024年有關跨境資金安排的銀行貸款利息開支增加所致。

所得稅

截至2023年12月31日止年度內確認的所得稅指年內就授出韓國獨家分銷權產生的預扣稅計提的撥備。我們於截至2024年12月31日止年度並無產生任何所得稅。

英屬處女群島及開曼群島

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

香港

由於我們的香港附屬公司兆科香港存在虧損，故我們並無計提香港利得稅撥備。

中國

由於我們的中國附屬公司存在虧損，故我們並無根據相關中國法律及法規按25%的稅率計提中國所得稅撥備。

預扣稅

本集團須就向一名客戶授出獨家分銷權的收入根據韓國稅法按預扣稅稅率10%繳納預扣稅。

年內虧損

基於上述因素，截至2024年12月31日止年度，我們錄得虧損約人民幣237.5百萬元，而截至2023年12月31日止年度則錄得虧損約人民幣385.0百萬元。

非香港財務報告準則計量方式

為補充根據香港財務報告準則呈列的財務報表，本公司亦使用經調整年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，該經調整計量方式可為股東及潛在投資者提供有用資料，以便了解及評估本集團的全年綜合營運業績，一如有關資料有助本公司管理層了解及進行評估。

經調整年內虧損指年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界定經調整年內虧損一詞。然而，本公司相信，此一非香港財務報告準則計量方式可反映本集團的正常營運業績，消除管理層認為並非本集團營運表現指標的項目可能造成的影響。本集團管理層相信，經調整年內虧損獲本集團經營的行業採用。然而，呈列經調整年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此非香港財務報告準則計量方式，或以此代替根據香港財務報告準則編製的業績，或將此視為可與其他公司呈報或預測的業績作比較。

下表載列於所示年度的年內虧損與經調整年內虧損的對賬：

	截至12月31日止年度	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
年內虧損	(237,493)	(385,038)
加：		
以權益結算以股份為基礎的付款開支	<u>8,665</u>	<u>22,023</u>
非香港財務報告準則經調整年內虧損 ⁽¹⁾	<u>(228,828)</u>	<u>(363,015)</u>

附註：

(1) 非香港財務報告準則計量方式

非香港財務報告準則經調整年內虧損的定義為經調整年內虧損，當中加回以權益結算以股份為基礎的付款開支。上表為我們非香港財務報告準則經調整年內虧損與年內虧損的對賬。

財務狀況表的選定數據

	於12月31日	
	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
流動資產總值	1,614,912	1,794,569
非流動資產總值	<u>628,603</u>	<u>625,769</u>
資產總值	<u>2,243,515</u>	<u>2,420,338</u>
流動負債總額	313,049	336,451
非流動負債總額	<u>30,389</u>	<u>35,569</u>
負債總額	<u>343,438</u>	<u>372,020</u>

	於12月31日	
	2024年	2023年
	人民幣千元	人民幣千元
流動資產		
存貨	14,901	6,141
貿易及其他應收款項	51,468	61,147
投資	69,467	–
應收一間關聯公司款項	1,087	–
已抵押銀行結餘	356,295	265,658
原到期日超過三個月的定期存款	689	–
現金及現金等價物	1,121,005	1,461,623
流動資產總值	1,614,912	1,794,569
流動負債		
貿易及其他應付款項	84,688	116,637
合約負債	1,369	1,179
應付關聯公司款項	4,454	2,473
銀行貸款	212,605	206,577
租賃負債	9,933	9,585
流動負債總額	313,049	336,451
流動資產淨值	1,301,863	1,458,118

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2024年12月31日，本集團的流動資產約為人民幣1,614.9百萬元，包括現金及現金等價物約人民幣1,121.0百萬元、已抵押銀行結餘約人民幣356.3百萬元、貿易及其他應收款項約人民幣51.5百萬元、投資約人民幣69.5百萬元以及其他流動資產約人民幣16.6百萬元。於2024年12月31日，本集團的流動負債約為人民幣313.0百萬元，包括貿易及其他應付款項約人民幣84.7百萬元、應付關聯公司款項約人民幣4.5百萬元、銀行貸款約人民幣212.6百萬元及其他流動負債約人民幣11.2百萬元。

應付關聯公司款項指應付CRO服務款項，為無抵押、免息、信貸期最長30天或須應要求償還。

於2024年12月31日，本集團的有抵押銀行貸款為人民幣212.6百萬元，須於一年內或應要求償還。

本集團採取審慎財政政策進行現金及財務管理。為更好地控制風險及儘量降低資金成本，本集團的財政資源受到中央管理。現金一般存作存款，大部分以美元、港元及人民幣計值。本集團定期檢討其流動資金及融資需要。

銀行結餘抵押

於2024年12月31日，我們的已抵押銀行結餘約為人民幣356.3百萬元(2023年：人民幣265.7百萬元)，指我們就銀行融資額度抵押予銀行的銀行結餘。

主要財務比率

下表載列於所示日期我們的主要財務比率的組成部分：

	於12月31日	
	2024年	2023年
流動比率 ⁽¹⁾	5.2	5.3
資產負債比率 ⁽²⁾	<u>不適用⁽³⁾</u>	<u>不適用⁽³⁾</u>

附註：

- ⁽¹⁾ 流動比率指同日的流動資產除以流動負債。
- ⁽²⁾ 資產負債比率指同日的計息借款減現金及現金等價物及原到期日超過三個月的定期存款，除以權益總額，再乘以100%。
- ⁽³⁾ 於2023年及2024年12月31日，我們處於淨現金狀況，因此資產負債比率並不適用。

或然負債

於2024年12月31日，本集團並無任何重大或然負債。

資本承擔

於2024年12月31日，本集團的資本承擔約為人民幣95.4百萬元，較2023年12月31日約人民幣58.3百萬元上升約人民幣37.1百萬元，主要源於就開展若干臨床研究(例如BRIMOCHOL™ PF及CARBACHOL™ PF的第I及II期臨床試驗以及環孢素A眼凝膠的新一輪第III期臨床試驗)與不同服務供應商訂立合約。

重大投資及須予披露交易

於2024年10月15日，我們向Barclays Bank PLC認購一項理財產品—與20年期美國國庫債券(「20年美國國債」)表現掛鈎的債券掛鈎票據(「掛鈎票據」)，本金額為10,000,000美元(「認購事項」)，旨在更好地運用本集團於日常業務中產生的盈餘現金。認購事項已於本集團的綜合財務狀況表中入賬列作「按公平值透過損益計量的非權益投資」。

認購事項的主要條款概列如下：

認購日期	對手方的背景及身份	產品名稱	產品類別	認購本金額	固定每年回報率	到期日	於2024年	於2024年	
							12月31日	12月31日	
							的公平值	估本集團	
							金額	總資產的	
								百分比	現時狀況
2024年 10月15日	Barclays Bank PLC	與20年美國 國債掛鈎的 掛鈎票據， 名義本金額為 10,000,000 美元	結構性票據	10,000,000 美元	6%	二零二四年 十二月 三十日 ⁽²⁾	人民幣 69,467,000元	3.10%	已贖回 ⁽³⁾

附註：

- (1) Barclays Bank PLC為世界性大型金融機構，提供範圍廣泛的金融服務，包括零售銀行、企業銀行、投資銀行及財富管理。就董事在作出一切合理查詢後所知、所悉及所信，Barclays Bank PLC及其最終實益擁有人均為獨立於本公司及其關連人士(定義見上市規則)的第三方。
- (2) 於到期日，掛鈎票據的本金已按照認購事項的條款自動轉換為可贖回的20年美國國債。
- (3) 20年美國國債已於2025年3月(20年美國國債當時的市值不少於掛鈎票據的本金(即10,000,000美元))全部贖回。

認購事項由本公司用作庫務管理用途，以儘量提高其業務營運所收現金盈餘的收益。本集團預期認購事項將可賺取較一般由商業銀行或持牌金融機構提供的活期存款更高的收益率，同時提高本集團的庫務管理靈活性，並減低在目前經濟環境下利率波動的影響。因此，董事(包括獨立非執行董事)認為，認購事項的條款屬公平合理，並按一般商務條款訂立，而認購事項符合本公司及股東的整體利益。

鑑於認購事項按獨立基準計算的最高適用百分比率超過5%但低於25%，就上市規則而言，認購事項構成本公司的須予披露交易，須遵守上市規則第十四章的通知及公告規定，但獲豁免遵守上市規則第十四章的股東批准規定。於截至本公告日期止所有相關時間，根據上市規則第14.07條就認購事項計算的適用百分比率概無超過25%。

本公司未有根據上市規則第十四章及時識別及披露認購事項。然而，本公司謹此強調，事件純屬無心之失，本公司堅定不移地致力提高透明度，亦無意隱瞞任何與認購事項有關的資料而不向公眾披露。為避免日後再次發生同類事件，本公司已就認購理財產品進行全面檢討及審查，並傳閱指引以提醒負責人員、高級管理人員及董事，並加深及加強彼等對認購此類理財產品的認識。本集團亦已加強本集團內同類交易的協調及申報安排，並監察及時披露及持續遵守上市規則的相關規定。

除上述者外，我們於報告期內並無持有任何重大投資(定義見上市規則)。

重大投資或資本資產的未來計劃

於2024年12月31日，我們並無任何有關重大投資或資本資產的計劃。

重大收購及出售

截至2024年12月31日止年度，我們並無進行有關附屬公司、聯營公司或合營企業的任何重大收購或出售。

僱員及薪酬

於2024年12月31日，本集團擁有合共294名僱員。下表載列於2024年12月31日按職能劃分的僱員總數：

	僱員數目	佔總數百分比
管理	5	1.7
研發	97	33.0
生產	53	18.0
質量控制	37	12.6
銷售及營銷	63	21.4
環境、健康與安全	1	0.3
行政	38	13.0
總計	<u>294</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障供款、其他福利付款及以權益結算以股份為基礎的付款。

截至2024年12月31日止年度，本集團產生的員工成本總額約為人民幣115.5百萬元，而截至2023年12月31日止年度則約為人民幣126.8百萬元。員工成本總額減少主要源於以權益結算以股份為基礎的付款開支減少約人民幣13.6百萬元。

外匯風險

於截至2024年12月31日止年度，本集團主要於中國大陸營運，其大部分交易以人民幣結算，而人民幣為本公司主要附屬公司的功能貨幣。於2024年12月31日，本集團的現金及現金等價物大部分以美元計值。於2024年12月31日，除若干現金及現金等價物、購買物業、廠房及設備的預付款項以及其他應付款項以外幣計值外，本集團並無來自其營運的重大外幣風險。本集團透過定期檢討淨外匯風險管理外匯風險，從而儘量降低有關風險。我們目前並無採納任何長期合約、貨幣借款或其他途徑對沖外幣風險。

綜合損益及其他全面收益表

	附註	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
收益	3	69,324	18,750
銷售成本		<u>(17,527)</u>	<u>(4,503)</u>
毛利		51,797	14,247
其他收入	4	87,314	82,044
其他虧損淨額		(18,311)	(3,515)
研發開支		(203,703)	(333,050)
一般及行政費用		(70,818)	(84,404)
銷售及分銷開支		(63,463)	(51,889)
其他經營開支		<u>(10,807)</u>	<u>—</u>
經營虧損		(227,991)	(376,567)
財務成本	5(a)	<u>(9,502)</u>	<u>(7,921)</u>
除稅前虧損	5	(237,493)	(384,488)
所得稅	6	<u>—</u>	<u>(550)</u>
年內虧損		<u><u>(237,493)</u></u>	<u><u>(385,038)</u></u>
每股虧損(人民幣元)	7		
基本		<u><u>(0.43)</u></u>	<u><u>(0.71)</u></u>
攤薄		<u><u>(0.43)</u></u>	<u><u>(0.71)</u></u>
年內虧損		<u><u>(237,493)</u></u>	<u><u>(385,038)</u></u>
年內其他全面收益			
其後可能重新分類至損益的項目：			
換算功能貨幣並非人民幣的實體財務			
報表的匯兌差額		<u>80,587</u>	<u>61,107</u>
年內全面收益總額		<u><u>(156,906)</u></u>	<u><u>(323,931)</u></u>

綜合財務狀況表

	附註	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備		192,137	223,648
無形資產		413,553	392,463
預付款項及按金	8	22,913	9,658
		<u>628,603</u>	<u>625,769</u>
流動資產			
存貨		14,901	6,141
貿易及其他應收款項	8	51,468	61,147
投資		69,467	—
應收一間關聯公司款項		1,087	—
已抵押銀行結餘		356,295	265,658
原到期日超過三個月的定期存款		689	—
現金及現金等價物		1,121,005	1,461,623
		<u>1,614,912</u>	<u>1,794,569</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	9	84,688	116,637
合約負債		1,369	1,179
應付關聯公司款項		4,454	2,473
銀行貸款		212,605	206,577
租賃負債		9,933	9,585
		<u>313,049</u>	<u>336,451</u>
流動資產淨值		<u>1,301,863</u>	<u>1,458,118</u>
資產總值減流動負債		<u>1,930,466</u>	<u>2,083,887</u>
非流動負債			
租賃負債		16,049	21,864
合約負債		13,542	12,956
長期服務金負債		131	—
遞延收入		667	749
		<u>30,389</u>	<u>35,569</u>
資產淨值		<u>1,900,077</u>	<u>2,048,318</u>
資本及儲備			
股本		—*	—*
儲備		1,900,077	2,048,318
權益總額		<u>1,900,077</u>	<u>2,048,318</u>

綜合財務報表附註

1. 一般資料

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

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

2. 重大會計政策

(a) 合規聲明

本公告所載的綜合全年業績並不構成本集團截至2024年12月31日止年度的綜合財務報表，惟摘錄自該等財務報表。

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

香港會計師公會已頒佈若干於本集團本會計期間首次生效或可供提早採納的香港財務報告準則修訂本。附註2(b)提供於本會計期間初始應用與本集團有關的發展所產生的任何會計政策變動的資料。

(b) 會計政策變動

香港會計師公會已頒佈於本集團本會計期間首次生效的若干香港財務報告準則修訂本。有關發展並無對本集團本期間或過往期間業績及財務狀況的編製或呈列方式造成重大影響。

本集團並無應用任何於本會計期間尚未生效的新訂準則或詮釋。

3. 收益及分部報告

(a) 收益

本集團的主要業務為眼科藥物及產品的開發、生產及營銷。

收益分列

客戶合約收益按主要產品或服務線分列如下：

	2024年 人民幣千元	2023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		
於某一時點：		
銷售眼科藥物	30,443	4,736
銷售其他藥物	2,151	–
銷售眼科產品	2,003	8,414
許可收入	33,523	–
隨時間：		
獨家分銷權收入	1,204	5,600
	<u>69,324</u>	<u>18,750</u>

(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。

4. 其他收入

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
銀行利息收入	75,228	77,399
政府補助		
– 就業支援補助(附註(i))	128	303
– 其他政府補助(附註(ii))	11,291	3,084
其他	667	1,258
	<u>87,314</u>	<u>82,044</u>

附註：

- (i) 該金額指從各中國政府機關收到的政府補助，與用於向企業提供財務支持及向僱員支付工資的財政補貼有關。
- (ii) 該金額指從中國政府收到以鼓勵技術研發的補貼，以及外資企業之財務資助。

5. 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

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
銀行貸款利息	8,094	6,165
租賃負債利息	1,408	1,756
	<u>9,502</u>	<u>7,921</u>

(b) 員工成本

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
薪金、工資及其他福利	102,069	100,232
向界定退休福利計劃作出的供款	6,584	6,291
長期服務金	128	–
以權益結算以股份為基礎的付款開支	6,760	20,321
	<u>115,541</u>	<u>126,844</u>

(c) 其他項目

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
無形資產攤銷	12,874	8,660
折舊費用		
– 自有物業、廠房及設備	32,569	31,633
– 使用權資產	8,121	8,411
	<u>40,690</u>	<u>40,044</u>
核數師酬金		
– 審核服務	2,240	2,150
– 其他服務	998	1,107
	<u>10,807</u>	<u>–</u>
存貨成本	14,167	4,503

6. 綜合損益表中的所得稅

綜合損益表中的稅項指：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
即期稅項－海外	<u> -</u>	<u> 550</u>

7. 每股虧損

(a) 每股基本虧損

每股基本虧損乃按年內的本公司普通權益股東應佔虧損人民幣237,493,000元(2023年：人民幣385,038,000元)及已發行普通股加權平均數546,139,172股(2023年：543,922,707股)計算如下：

	2024年 股份數目	2023年 股份數目
年初已發行普通股	546,139,172	543,843,992
就以權益結算以股份為基礎的交易發行股份的影響	<u> -</u>	<u> 78,715</u>
年末普通股加權平均數	<u>546,139,172</u>	<u>543,922,707</u>

(b) 每股攤薄虧損

由於所有潛在普通股均具有反攤薄影響，故截至2024年及2023年12月31日止年度的每股攤薄虧損與每股基本虧損相同。

8. 貿易及其他應收款項

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
貿易應收款項(扣除虧損撥備)	1,379	3,710
可收回增值稅	7,345	643
預付供應商款項	52,770	48,263
其他應收款項	<u>12,887</u>	<u>18,189</u>
	<u>74,381</u>	<u>70,805</u>
代表：		
非流動部分	22,913	9,658
流動部分	<u>51,468</u>	<u>61,147</u>
	<u>74,381</u>	<u>70,805</u>

於報告期末，貿易應收款項基於發票日期及扣除虧損撥備後的賬齡分析如下：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
1個月內	857	1,381
1至2個月	-	667
2至3個月	78	-*
超過3個月但6個月內	67	1,662
超過6個月	377	-
	<u>1,379</u>	<u>3,710</u>

* 結餘金額少於人民幣1,000元。

9. 貿易及其他應付款項

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
貿易應付款項	1,169	1,166
購買物業、廠房及設備的應付款項	4,634	6,775
應付薪資	18,250	16,383
研發開支應計成本	49,485	74,656
採購材料的應付款項	1,612	8,101
應計辦公室開支及其他	8,480	7,954
其他應付稅項	1,058	1,602
	<u>84,688</u>	<u>116,637</u>

於報告期末，貿易應付款項基於發票日期的賬齡分析如下：

	2024年 人民幣千元	2023年 人民幣千元
1個月內	720	433
1至3個月	15	137
超過3個月但6個月內	138	596
超過6個月	296	-
	<u>1,169</u>	<u>1,166</u>

10. 股息

董事不建議派付截至2024年12月31日止年度的任何股息(2023年：無)。

其他資料

遵守企業管治守則

根據企業管治守則第二部分的守則條文C.2.1，主席與行政總裁的角色應有區分，並不應由一人同時兼任。李小羿博士目前同時兼任主席與行政總裁。李小羿博士自本集團成立以來一直經營及管理本集團。董事會相信，由一人同時兼任行政總裁與主席，可確保本集團領導一致並有效履行行政職能。我們認為現時安排不會損害權力和授權的均衡分布，原因在於董事會成員包括另外七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，董事認為現時安排對本公司及股東整體而言有利，並符合彼等的整體利益，而在此情況下偏離企業管治守則第二部分的守則條文C.2.1誠屬恰當。董事會將繼續檢討本集團企業管治架構的成效，以評估是否有必要區分主席與行政總裁的角色。

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C1所載企業管治守則的所有適用守則條文。

遵守標準守則

我們已採納上市規則附錄C3所載的標準守則，作為其自身有關規管董事進行本公司證券交易的證券守則。

經本公司向全體董事作出具體查詢後，彼等均已確認於報告期內已遵守標準守則。我們並不知悉可能管有本公司內幕消息的僱員並無遵守標準守則的事件。

全球發售所得款項用途

本公司股份於2021年4月29日在聯交所上市，合共發行123,567,500股發售股份。全球發售的所得款項淨額約為1,932.3百萬港元，當中已扣除包銷費用、佣金及相關上市開支。於2024年12月31日，該等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	2024年	於2024年	預期動用未動用款額的時間
			12月31日已動用所得款項淨額 (百萬港元)	1月1日至2024年12月31日已動用所得款項淨額 (百萬港元)	12月31日未動用所得款項淨額 (百萬港元)	
我們兩項核心產品的臨床開發及商業化	618.34	32.00%	270.37	30.57	317.40	
1. 分配予環孢素A眼凝膠	438.64	22.70%	182.93	27.61	228.10	2025年底或之前
2. 分配予ZKY001	179.70	9.30%	87.44	2.96	89.30	2025年底或之前
我們的管線中其他候選藥物的持續研發活動及商業化	888.86	46.00%	557.73	123.29	207.84	
1. 其他主要候選藥物的持續研發活動	579.69	30.00%	342.05	87.33	150.31	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	2024年	於2024年	預期動用未動用款額的時間
			12月31日已動用所得款項淨額 (百萬港元)	1月1日至2024年12月31日已動用所得款項淨額 (百萬港元)	12月31日未動用所得款項淨額 (百萬港元)	
3.我們其他引進候選藥物的里程碑付款	96.62	5.00%	94.02	2.60	-	-
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%	63.69	33.36	57.53	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%	193.23	-	-	-
	<u>1,932.32</u>	<u>100.00%</u>	<u>1,253.22</u>	<u>153.86</u>	<u>525.24</u>	

於2024年12月31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。由於研發進度較預期快，我們於報告期末已將分配至我們其他引進候選藥物的里程碑付款的所得款項淨額全數動用，較原先預期的時間為早。除上述者外，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、出售或贖回上市證券

於報告期內，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回任何本公司上市證券。

審核委員會審閱全年業績

審核委員會由一名非執行董事及兩名獨立非執行董事組成，包括黃顯榮先生、張甜甜女士及劉懷鏡先生。審核委員會主席由黃顯榮先生擔任。審核委員會已審閱本集團截至2024年12月31日止年度的全年業績，並建議董事會批准。

審核委員會已會同管理層審閱本集團採納的會計原則及政策以及截至2024年12月31日止年度的綜合財務報表。審核委員會認為全年業績已遵守適用會計準則、法例及規例，而本公司亦已於全年業績內作出適當披露。

審核委員會檢討及評估本公司風險管理及內部監控系統(涵蓋所有重大財務、營運及合規監控)的成效。審核委員會亦定期檢討本公司的企業管治架構及慣例，並持續監察合規遵行情況。

畢馬威會計師事務所的工作範圍

本全年業績公告所載有關本集團截至2024年12月31日止年度的綜合財務狀況表、綜合損益及其他全面收益表及其相關附註的數字已由本公司核數師畢馬威會計師事務所(執業會計師)比對本集團該年度的綜合財務報表所載的數額，並發現該等數額相符一致。畢馬威會計師事務所就此履行的工作並不構成按照香港會計師公會頒佈的香港審計準則、香港審閱委聘準則或香港鑒證委聘準則進行的審核、審閱或其他鑒證委聘，故此核數師並無就本公告發表鑒證。

末期股息

董事會不建議就截至2024年12月31日止年度派付任何末期股息。

暫停辦理股份過戶登記手續

股東週年大會謹訂於2025年5月16日舉行。召開股東週年大會的通告將於適當時候按上市規則規定的方式發表並寄發予本公司股東。

本公司將於2025年5月13日至2025年5月16日(包括首尾兩日)暫停辦理股份過戶登記手續，以釐定有權出席股東週年大會的股東的身份，期間將不會辦理任何股份過戶登記手續。為符合資格出席股東週年大會，所有已填妥的過戶表格連同有關股票必須於2025年5月12日下午四時三十分或之前，送交本公司的香港股份登記分處香港中央證券登記有限公司(地址為香港灣仔皇后大道東183號合和中心17樓1712-1716舖)，以辦理登記手續。

報告期後事項

除上文所披露者外，於報告期末後及直至本公告日期，並無發生重大事項。

登載全年業績及年報

本公告於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(zkoph.com)登載。本公司截至2024年12月31日止年度的年報載有根據上市規則規定提供的所有資料，將於適當時候於上述網站登載並應要求寄發予股東。

致謝

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

釋義

「AFT」	指	AFT Pharmaceuticals Limited，新西蘭領先健康護理產品製造商及分銷商，其股份於新西蘭證券交易所上市(證券代碼：AFT)及澳洲證券交易所上市(證券代碼：AFP)，為我們的業務夥伴之一
「股東週年大會」	指	本公司股東週年大會
「簡化新藥申請」	指	簡化新藥申請，於中國對已獲批藥物的仿製藥申請
「審核委員會」	指	董事會轄下的審核委員會
「生物製劑許可申請」	指	生物製劑許可申請，向FDA申請批准於美國銷售生物製品
「董事會」	指	本公司董事會
「英屬處女群島」	指	英屬處女群島
「藥品審評中心」	指	國家藥品監督管理局藥品審評中心，國家藥監局的下屬部門，主要負責新藥試驗申請及新藥申請的審批
「CED」	指	角膜上皮缺損，角膜上皮細胞的部分或全部缺失
「行政總裁」	指	本公司行政總裁
「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1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，就本公告及僅供地理參考而言及除文義另有所指外，不包括香港、中國澳門特別行政區及台灣

「本公司」、「我們」、 「兆科」或「兆科眼科」	指	兆科眼科有限公司
「結膜炎」	指	一種以結膜發炎為特徵的疾病
「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
「角膜潰瘍」	指	角膜上形成的開放性潰瘍或傷口
「環孢素A」	指	抑制鈣調磷酸酶(T細胞的激活素)的選擇性免疫抑制劑
「乾眼症」	指	乾眼症，一種常見疾病，當眼淚無法為眼睛提供足夠潤滑時發生
「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，一種對黃斑造成損害的糖尿病併發症
「EMA」	指	歐洲藥品管理局
「歐盟」	指	歐洲聯盟
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「青光眼」	指	一系列通常以視神經結構及功能的漸進改變為特徵的眼疾
「全球發售」	指	招股章程所述的股份認購及配售要約
「大中華」	指	中國、香港、中國澳門特別行政區及台灣
「本集團」或「我們」	指	本公司及其附屬公司

「港元」	指	香港法定貨幣港元
「香港財務報告準則」	指	香港財務報告準則
「香港」	指	中國香港特別行政區
「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
「KDP」	指	Kwangdong Pharmaceutical Co., Ltd.，一間主要從事製造及分銷藥品的領先韓國公司，其股份於韓國證券交易所上市(證券代碼：009290)，為我們的業務夥伴之一
「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C3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
「NK」	指	神經營養性角膜炎，一種罕見的退化性角膜疾病
「國家藥監局」	指	國家藥品監督管理局
「高眼壓症」	指	眼壓高於21毫米汞柱
「Pharmaniaga」	指	Pharmaniaga Logistics Sdn. Bhd.，一間專門從事醫藥產品分銷的公司，為Pharmaniaga Berhad(其股份於大馬證券交易所上市(證券代碼：PHARMA))的附屬公司，為我們的業務夥伴之一
「招股章程」	指	本公司於2021年4月16日刊發的招股章程

「翼狀胬肉」	指	角膜或結膜增生
「報告期」	指	截至2024年12月31日止年度
「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
「Tenpoint」	指	Tenpoint Therapeutics Limited，一間全球性臨床階段生物技術公司，開發突破性的療法，以恢復老化眼睛的視力，為我們的業務夥伴之一
「東曜藥業」	指	東曜藥業股份有限公司，於中國從事抗腫瘤藥物的研究與開發、生產及營銷、合約開發生產組織業務以及自主開發生物藥物對外許可的公司，其股份於聯交所上市(股份代號：1875)，為我們的業務夥伴之一
「TPRK」	指	經上皮雷射屈光角膜削切術，為近視的手術療法
「TRB」	指	TRB Chemedica (Thailand) Ltd.，專注於利基型藥品、醫療設備的研究、開發及營銷，尤其是在風濕、骨科及眼科等治療領域，為瑞士製藥及生物科技公司TRB Chemedica的附屬公司，為我們的業務夥伴之一
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土、其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
「Visus」	指	Visus Therapeutics, Inc.，一間專注於開發眼科療法的臨床階段製藥公司，於2024年12月與Tenpoint合併，目前以Tenpoint的名義經營
「Vyluma」	指	Vyluma Inc.，一間專門從事開發及商業化眼科療法(尤其是滴眼液)的生物製藥公司，為我們的業務夥伴之一
「wAMD」	指	濕性老年黃斑部病變

承董事會命
兆科眼科有限公司
主席兼執行董事
李小羿博士

香港，2025年3月24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及張甜甜女士；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。