

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）。



## 截至2025年12月31日止年度全年業績公告

本公司董事會欣然宣佈，本集團截至2025年12月31日止年度的經審核綜合全年業績連同截至2024年12月31日止年度的比較數字如下。本集團於報告期間的綜合財務報表已獲審核委員會審閱及本公司核數師德勤•關黃陳方會計師行審核。

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，公司實現收入人民幣804.4百萬元，同比增長92.7%，綜合毛利率約44.9%。

公司進一步拓展院內市場，主要產品銷量保持穩定增長。公司的核心產品優施瑩®（氟輕鬆玻璃體內植入劑）繼續於我們的增長戰略中發揮關鍵作用。博優景®（阿柏西普眼內注射溶液）獲NMPA批准上市，用於治療成人新生血管（濕性）年齡相關性黃斑變性(nAMD)及糖尿病黃斑水腫(DME)，這標誌著公司在眼底疾病領域又一重要產品的誕生。

OT-202 (Syk/VEGF)是自主研發的治療乾眼症的I類創新藥物，其II期臨床試驗結果已發表於世界頂尖眼科期刊《Ophthalmology》。該發表是中國自主研發的首個針對乾眼症的I類創新藥物在《Ophthalmology》上發表的臨床試驗成果，展現了公司的研發能力及OT-202的臨床潛力。這份國際權威眼科期刊的認可，將進一步激勵公司持續在尖端眼科領域投入研發，致力為全球乾眼症患者提供新的治療選擇。

我們的生產產能持續釋放，為多款商品化產品的產量增長做好充分準備。報告期內，蘇州生產基地完成了27批次商業化生產。預計2026年商業化批次生產將實現重大飛躍，包括優施瑩®的本土化生產，這將進一步降低公司商業化產品的整體成本。

## 財務概覽

本集團的收益由截至2024年12月31日止年度的人民幣417.3百萬元增加92.7%至截至2025年12月31日止年度的人民幣804.4百萬元，該大幅增長主要是由於(i)銷售眼科產品（包括適利達®、愛賽平®及於Alcon交易項下自Alcon收購及授權引進的產品）產生的收入大幅增加；及(ii)以銷售為基礎的特許權使用費收入顯著增加，主要由博優景®的成功商業化所驅動。

我們的經調整虧損淨額（非國際財務報告準則調整）由截至2024年12月31日止年度的人民幣183.6百萬元減少51.1%至截至2025年12月31日止年度的人民幣89.9百萬元，主要由於收入大幅增長及經營效率提升。公司於報告期內的非國際財務報告準則經調整EBITDA為人民幣50.3百萬元，實現公司成立以來首次轉正。這主要是由於相較於2024年，我們於報告期內的經調整虧損淨額大幅收窄。

# 公司資料

## 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並保持領先地位。

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43種藥物資產，其中27款產品正處於商業化階段，五款候選藥物正處於III期臨床試驗，一款創新候選藥物已進入商業化註冊申報階段及其他十款候選藥物處於早期開發階段。公司核心產品優施瑩® (0.18毫克氟輕鬆玻璃體內植入劑) 已獲中國國家醫療保障局正式批准並納入國家醫保目錄。智維泰® (抗過敏創新藥物) 及博優景® (抗VEGF藥物) 也已在中國內地獲批商業化。下表概述我們截至2025年12月31日的產品組合及各項藥物資產狀況：

葡萄膜炎，眼底疾病								
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	商業化
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				
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	Boan Biotech 博安生物				
OT-402 維速達爾®	注射用維替泊芬	繼發的脈絡膜新生血管形成	中國內地	CHEPLAPHARM				**
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 Pharmaceuticals, Inc.				
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干性老年性黃斑變性	大中華區	SanBio				
OT-1602	幹細胞	視神經炎	大中華區	SanBio				

屈光矯正								
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期臨床	商業化
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	鹽酸毛果雲香鹼滴眼液	老視	全球	自研產品				

備註：\*\*擁有商業權益

乾眼症								
管線	作用機制	商業權益	合作夥伴	臨床前	I/II期臨床	III期臨床	商業化	
OT-204 歐沁®	玻璃酸鈉滴眼液	中國內地	匯恩蘭 HUONLAN					
OT-208 倍然®	0.4ml右旋糖苷羧丙甲纖維素滴眼液	中國內地	Alcon 爱尔康					
OT-209 淚然®	15ml右旋糖苷羧丙甲纖維素滴眼液	中國內地	Alcon 爱尔康					
OT-210 新淚然®	羧糖甘滴眼液	中國內地	Alcon 爱尔康					
OT-212 思然®	聚乙二醇滴眼液	中國內地	Alcon 爱尔康					
OT-205 歐小清®	地誇磷鈉滴眼液	全球	自研產品					
OT-206 歐世傑®	聚乙烷醇滴眼液	全球	自研產品					
OT-202	脾酪氨酸激酶抑制劑	全球	自研產品					
OT-503 NCX 4251	丙酸氟替卡松納米晶體	大中華區	nicox					
OT-211 AR-15512	TRPM8激動劑	中國內地	Alcon 爱尔康					*

備註：\*美國已獲批；\*\*擁有商業權益

## 青光眼

■ 合作開發 ■ 自主研發

管線	作用機制	商業權益	合作夥伴	臨床前	I/II期臨床	III期臨床	商業化
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®	拉坦啞嗎滴眼液	中國內地	VIATRIS				
OT-304 歐托邦®	他氟前列素滴眼液	全球	自研產品				
OT-303	酒石酸溴莫尼定滴眼液	中國內地	匯恩蘭德 HUONLAND				
OT-303-S 歐德賽®	酒石酸溴莫尼定滴眼液	全球	自研產品				
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

■ 合作開發 ■ 自主研發

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期臨床	商業化
OT-1001 智維泰®	鹽酸西替利嗪滴眼液	過敏性結膜炎	大中華區及東南亞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 全球，技術轉移	NOVARTIS 進口轉移				
OT-1005 愛賽平®	鹽酸氮革斯汀滴眼液	過敏性結膜炎	中國內地	VIATRIS				
OT-606 那特真®	那他霉素滴眼液	真菌性臉炎、 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				
OT-1501 歐殊®	溴芬酸滴眼液	抗炎	全球	自研產品				
OT-1502 歐然®	普拉洛芬滴眼液	抗炎	全球	自研產品				

備註：\*已遞交上市申請，審評受理或審批中

## 眼科手術及術後炎症

■ 合作開發 ■ 自主研發

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期臨床	商業化
OT-502 Dexycu®	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 PHARMACEUTICALS				*
OT-1403 賽飛傑®	鹽酸環環托酯滴眼液	瞳孔散大和睫狀肌麻痺	中國內地	Alcon 爱尔康				
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 爱尔康				
OT-1702 歷設得®	熒光素鈉注射液	診斷性眼底和虹膜血管的熒光素血管造影檢查	中國內地	Alcon 爱尔康				
OT-1402 歐高林®	鹽酸奧布卡因滴眼液	眼科表面麻醉	全球	國內首仿，自研產品				
OT-1401 歐智敏®	複方托吡卡胺滴眼液	用於診斷及治療為目的的散瞳和調節麻痺	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				

## 其他(OTC)

管線	作用機制	適應症	商業權益	合作夥伴	商業化
OT-903 康殊®	0.02%氯己定	眼瞼眶周清潔	中國內地	Osaki	

備註：\*已遞交上市申請，審評受理或審批中

## 管理層討論及分析

### 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，公司實現收入人民幣804.4百萬元，同比增長92.7%，綜合毛利率約44.9%。公司已進一步拓展院內市場，主要產品銷量保持穩定增長。公司的核心產品優施瑩®繼續於我們的增長戰略中發揮關鍵作用。公司研發費用支出人民幣75.1百萬元，我們繼續穩步推進在研管線的研發。值得注意的是，公司其中一款主要產品博優景®(阿柏西普眼內注射溶液)已於報告期內獲批上市，預計將成為收入增長的另一引擎。公司於報告期內的非國際財務報告準則經調整EBITDA為人民幣50.3百萬元，實現公司成立以來首次轉正。這主要是由於相較於2024年，我們於報告期內的經調整虧損淨額大幅收窄。

### 研發表現

報告期內，我們的多個臨床研發項目實現重要里程碑，顯示了我們的研發能力在國內及國際上得到認可，並受到全球關注。其中，博優景®(阿柏西普眼內注射溶液)已獲NMPA批准上市，用於治療成人新生血管(濕性)年齡相關性黃斑變性(濕性老年黃斑變性)及糖尿病黃斑水腫，這標誌著公司在眼底疾病領域又一主要產品的誕生。OT-202 (Syk/VEGF)是自主研發的治療乾眼症的I類創新藥物，其II期臨床試驗結果已發表於世界頂尖眼科期刊《Ophthalmology》。該發表是中國自主研發的首個針對乾眼症的I類創新藥物在《Ophthalmology》上發表的臨床試驗成果，展現了公司的研發能力及OT-202的臨床潛力。這份國際權威眼科期刊的認可，將進一步激勵公司持續在尖端眼科領域投入研發，致力為全球乾眼症患者提供新的治療選擇。OT-802(鹽酸毛果芸香鹼滴眼液)已獲批准啟動III期臨床試驗。老花眼領域作為具有廣闊市場空間的疾病領域，目前國內還缺乏有效的治療藥物，OT-802有望在該領域佔有一席之地。

到目前為止，我們有27款商業化產品，且五款候選藥物處於III期臨床試驗階段，一款候選藥物處於商業化註冊階段，全面涵蓋了眼前及眼後疾病，這表明我們的產品組合結構完善，開發管線層次清晰。本公司是國內III期臨床試驗及註冊階段藥物數量最多的創新醫藥公司之一。此外，本公司已通過或視為通過一致性評價的眼科藥物數量居全國領先，並透過持續的研發輸出為產品管線提供強力支撐。

## 主要候選藥物的研發進展

- **OT-703 (歐欣靜<sup>®</sup>, 氟輕鬆玻璃體植入劑)**

2025年5月，OT-703，一款可注射的、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中國海南省博鳌樂城國際醫療旅遊先行區獲CDE批准。隨後於2026年1月完成真實世界研究合共195例患者入組。

我們預計將於2026年上半年推進OT-703真實世界研究。

- **OT-802 (鹽酸毛果蕁香鹼滴眼液)**

2025年6月，我們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，體現了我們強大的研發能力，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。

- **OT-301 (NCX 470)**

2025年8月，OT-301(NCX 470) (同類首創的一氧化氮(NO)供體型貝美前列素類似物) 於第二項III期臨床試驗 (「Denali試驗」) 中達到主要終點，符合中國對NDA的有效性要求。該藥物展現出良好的安全性，且在Denali試驗中患者耐受性良好。此外，於預先指定的次要療效分析中，與拉坦前列素相比，OT-301在降低基線眼內壓表現出具有統計學上的顯著優勢，於六個時間點中的三個時間點的p值均小於0.05。

我們預計於今年向CDE提交NDA。

- **OT-702 (阿柏西普眼內注射溶液, EYLEA<sup>®</sup>生物類似藥)**

2025年11月，OT-702獲NMPA批准上市，用於治療成人新生血管(濕性)年齡相關性黃斑變性(濕性老年黃斑變性)及糖尿病黃斑水腫。

我們最終未必能成功開發及／或銷售我們的候選藥物。

## 商業化表現

報告期內，我們積極拓展醫院覆蓋，加快產品入院。思然®、新淚然®等產品及其他新收購的乾眼症管線產品均實現較快增長。同時，公司在抗過敏及青光眼領域繼續保持行業領先地位，市場份額穩步提升。公司商業化產品實現總收入人民幣804.4百萬元，同比增長92.7%。我們已完成全國22,720家醫院覆蓋，其中包括三級醫院2,858家，商業團隊人數超334人，全國商業網絡覆蓋已建立。

2025年11月，本公司與上海醫藥集團股份有限公司（股票代碼：601607.SH及股份代號：2607.HK）的全資附屬公司上藥控股有限公司於第捌屆中國國際進口博覽會（「進博會」）達成戰略合作協議。合作範圍涵蓋公司所有進口產品，主要集中於產品引進、分銷及供應鏈合作。繼去年合作之後，該協議標誌著雙方在進博會上的合作關係又邁進一個新的里程碑。此次新合作旨在透過資源整合優化眼科醫療供應鏈，提升進口醫療產品流通效率，助力中國眼科醫療高質量發展。

## 生產表現

報告期內，公司繼續進行商業化批次生產。依託先進的製造技術、高效的供應鏈管理及精益求精的態度，「歐康製造」滴眼液產品旨在為廣大眼科患者提供更安全及更高質量的眼科藥物。隨著產能穩步提升，工廠已充分準備好支持多款商業化產品擴產。

報告期內，蘇州生產基地完成了27批次商業化生產。預計2026年商業化批次生產將實現重大飛躍，包括優施瑩®的本土化生產，這將進一步降低公司商業化產品的整體成本。

## 未來發展與展望

基於2025年取得的里程碑式業績突破與運營質量的根本性改善，公司已成功跨越規模擴張階段，正式邁入經營效率持續提升、自我造血能力不斷增強的新週期。展望未來，董事會與管理層對公司的發展前景充滿信心，並將繼續堅定執行既定戰略，致力於為股東創造長期、可持續的價值。

## 一、明確的財務目標與盈利路徑

公司已確立清晰、可實現的財務目標。在2025年實現經營層面扭虧（非國際財務報告準則經調整EBITDA轉正）的基礎上，預計於2026年更進一步。這一目標基於現有業務的強勁增長勢頭、即將獲批的產品預期貢獻以及成本結構的持續優化。管理團隊將密切關注運營效率，確保公司沿著既定的盈利路徑穩步前行。

## 二、深化商業化協同，驅動收入持續高增長

- **最大化愛爾康戰略合作價值：**公司將繼續深化與全球眼科巨頭愛爾康（Alcon）的全面協同。在成功整合8款乾眼症及手術用滴眼液產品的基礎上，進一步推動渠道融合、市場拓展，鞏固並擴大在中國乾眼症這一第三大眼科疾病領域的領先市場份額。
- **推動核心產品及主要產品全面放量：**持續加大優施瑩®(OT-401)在納入國家醫保目錄後的市場滲透，鞏固其在葡萄膜炎治療領域的標桿地位。全力推動抗VEGF重磅產品博優景®(OT-702)的商業化，憑藉其價格與可及性優勢，快速切入百億級眼底病市場。同時，加速智維泰®(OT-1001)在兒科抗過敏領域的市場教育，打造新的增長極。
- **拓展多元化收入來源：**依托蘇州生產基地的先進產能與質量控制體系，積極拓展眼科製劑CDMO（合同研發生產組織）業務，形成「產品銷售+CDMO服務」的雙輪驅動，平滑產品週期，提升盈利穩定性。

## 三、加速研發管線收穫，構築長期競爭壁壘

公司將繼續保持戰略定力，聚焦眼科全疾病領域，推進豐富管線的臨床與註冊進程：

- **近期催化劑（2026-2027年）：**確保OT-502（地塞米松植入劑）的NDA獲批上市；完成OT-101（低濃度阿托品）全球III期臨床揭盲並推進監管提交；計劃推進AR-15512的III期臨床試驗；啟動OT-802（老視治療）的III期臨床試驗。

- **中長期創新儲備**：推進同類首創乾眼症治療藥物OT-202 (Syk/VEGFR-2 雙靶點抑制劑) 的III期臨床，跟進OT-301 (格貝前列素) 的國內監管備案，並探索乾細胞治療等前沿技術，持續豐富創新源頭。

#### **四、完成產能升級，強化供應鏈自主可控**

基地設計年產能達4.55億劑，將進一步增強核心產品及多款引進產品的本土化生產能力。「歐康製造」的全面落地，不僅將極大增強供應鏈的穩定性與韌性，還將通過規模經濟顯著降低產品成本，提升毛利率，為公司的市場競爭和盈利改善提供堅實基礎。

#### **五、擁抱市場機遇，引領眼科進口替代**

中國眼科用藥市場在人口老齡化、電子設備依賴加深及健康意識提升的驅動下，將持續保持高速增長。同時，國家政策積極鼓勵創新藥研發與進口替代。作為國內眼科創新藥領域產品管線最豐富、商業化網絡最廣泛的平台型領軍企業，歐康維視正處於這一歷史性機遇的核心。公司憑藉「自主研發+全球BD引進」雙輪驅動模式構建的全產品矩陣，有望在乾眼症、近視防控、眼底病等多個黃金賽道加速進口替代，進一步鞏固和提升市場領導地位。

## 財務回顧

### 收益

本集團的收益由截至2024年12月31日止年度的人民幣417.3百萬元增加至截至2025年12月31日止年度的人民幣804.4百萬元，主要由於(i)銷售眼科產品(包括適利達<sup>®</sup>、愛賽平<sup>®</sup>及於Alcon交易項下自Alcon收購及授權引進的產品)產生的收入大幅增加；及(ii)以銷售為基礎的特許權使用費收入顯著增加，主要由博優景<sup>®</sup>的成功商業化所驅動。醫藥產品推廣服務產生的收入持續減少，乃由於適利達<sup>®</sup>及適利加<sup>®</sup>業務模式轉變導致收入確認出現變動。下表載列所示年度收益的組成部分：

	截至12月31日止年度	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
銷售眼科產品	756,175	384,345
醫藥產品推廣服務	6,514	15,706
以銷售為基礎的特許權使用費收入	34,018	7,175
CDMO服務	7,645	10,081
<b>總收益</b>	<b>804,352</b>	<b>417,307</b>

就銷售眼科產品而言，收益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，收益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服務收益於向客戶交付產品的時點確認。

### 銷售成本

我們的銷售成本主要包括商品的購買價格及許可權攤銷。我們的銷售成本由截至2024年12月31日止年度的人民幣192.2百萬元大幅增加至截至2025年12月31日止年度的人民幣443.4百萬元。該增加主要歸因於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。

## 毛利

本集團的毛利由截至2024年12月31日止年度的人民幣225.1百萬元顯著增加60.4%至截至2025年12月31日止年度的人民幣360.9百萬元。毛利增加與我們收益增長基本一致，部分被銷售成本增加所抵銷。

## 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12月31日止年度，我們的其他收入為人民幣10.5百萬元，較截至2024年12月31日止年度的人民幣46.7百萬元減少約人民幣36.2百萬元，主要由於(i)銀行存款減少及存款利率下調及(ii)於報告期內並無產生上一年度確認來自Alcon的一次性賠償金，部分被政府補助增加所抵銷。我們其他收入的變動詳情載於本公告綜合財務報表附註4。

## 其他收益及虧損

截至2025年12月31日止年度，我們錄得其他收益人民幣0.4百萬元，較去年減少人民幣1.0百萬元。此變動主要由於匯率波動導致的外匯虧損淨額，部分被其他金融資產的公平值變動收益增加所抵銷。

## 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12月31日止年度，我們的銷售及營銷開支為人民幣265.7百萬元，較截至2024年12月31日止年度的人民幣227.7百萬元增加人民幣38.0百萬元。

下表載列我們於所示年度的銷售及營銷開支組成部分：

	截至12月31日止年度	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
薪金及福利	140,899	116,164
以股份為基礎的付款	25,318	29,758
營銷及推廣	74,515	55,628
其他	24,959	26,148
	<hr/>	<hr/>
<b>總銷售及營銷開支</b>	<b>265,691</b>	<b>227,698</b>
	<hr/> <hr/>	<hr/> <hr/>

### 研發開支

報告期內，我們錄得研發開支人民幣75.1百萬元，較截至2024年12月31日止年度的人民幣113.9百萬元減少34.1%。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7.8百萬元及(ii)第三方承包成本較2024年減少人民幣20.4百萬元。

下表載列我們於所示年度的研發開支組成部分：

	截至12月31日止年度	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
第三方承包成本	18,079	38,522
員工成本	42,565	52,660
折舊及攤銷	8,723	10,253
其他	5,714	12,500
	<hr/>	<hr/>
<b>總研發開支</b>	<b>75,081</b>	<b>113,935</b>
	<hr/> <hr/>	<hr/> <hr/>

## 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12月31日止年度，我們錄得行政開支人民幣179.7百萬元，較截至2024年12月31日止年度的人民幣189.2百萬元輕微減少人民幣9.5百萬元，主要由於減少行政人員的員工成本及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益有關的利得稅。截至2025年12月31日止年度，所得稅開支為人民幣0.4百萬元，較截至2024年12月31日止年度的人民幣1.0百萬元減少人民幣0.6百萬元，主要由於中國境外應課稅收入減少。

## 年內虧損

由於上述因素，我們的虧損由截至2024年12月31日止年度的人民幣268.3百萬元減少40.8%至截至2025年12月31日止年度的人民幣158.8百萬元，減少了人民幣109.5百萬元。此乃主要由於毛利增加人民幣135.9百萬元、研發開支減少人民幣38.9百萬元及行政開支減少人民幣9.5百萬元，部分被銷售及營銷開支較2024年增加人民幣38.0百萬元所抵銷。

## 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，我們亦採用非國際財務報告準則計量指標（包括年內經調整虧損淨額及經調整EBITDA）以呈列經營情況。年內經調整虧損淨額及非國際財務報告準則經調整EBITDA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，該等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（如以股份為基礎的付款、一次性開支、一次性減值虧損等）的影響，從而有助比較我們不同年份的經營情況，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提供有用信息。然而，我們呈列年內經調整虧損淨額及非國際財務報告準則經調整EBITDA未必能與其他公司呈列的類似計量指標進行比較。使用該等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。

於報告期內，我們將年內經調整虧損淨額定義為經加回（如適用）以股份為基礎的付款調整的年內虧損。下表為我們年內非國際財務報告準則經調整虧損淨額與年內虧損的對賬：

	截至12月31日止年度	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
年內虧損	(158,820)	(268,274)
加：		
以股份為基礎的付款	<u>68,938</u>	<u>84,632</u>
年內非國際財務報告準則經調整虧損淨額	<u><u>(89,882)</u></u>	<u><u>(183,642)</u></u>

我們將非國際財務報告準則經調整EBITDA定義為年內非國際財務報告準則經調整虧損淨額加（如適用）(i)所得稅，(ii)折舊及攤銷，(iii)財務成本及(iv)銀行利息收入。下表為本公司按照國際財務報告準則編製及列示的年內利潤與所示年度的非國際財務報告準則經調整EBITDA的對賬：

	截至12月31日止年度	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
年內虧損	158,820	268,274
加：		
以股份為基礎的付款	<u>68,938</u>	<u>84,632</u>
年內非國際財務報告準則經調整虧損淨額	<u><u>(89,882)</u></u>	<u><u>(183,642)</u></u>
加：		
所得稅	350	1,017
折舊及攤銷	143,734	88,614
財務成本	2,445	2,163
銀行利息收入	<u>(6,396)</u>	<u>(22,219)</u>
非國際財務報告準則經調整EBITDA	<u><u>50,251</u></u>	<u><u>(114,067)</u></u>

## 經選定綜合財務狀況表數據

	截至12月31日	
	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
流動資產總值	951,039	978,795
非流動資產總值	<u>3,139,915</u>	<u>2,995,009</u>
<b>資產總值</b>	<b><u>4,090,954</u></b>	<b><u>3,973,804</u></b>
流動負債總額	256,760	155,001
非流動負債總額	<u>153,447</u>	<u>45,186</u>
<b>負債總額</b>	<b><u>410,207</u></b>	<b><u>200,187</u></b>
<b>資產淨值</b>	<b><u>3,680,747</u></b>	<b><u>3,773,617</u></b>

## 貿易應收款項

我們向貿易客戶提供平均30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。

基於發票日期，大部分貿易應收款項的賬齡均少於90天。

截至2025年12月31日，我們貿易應收款項的增加基本與收益增長一致。

## 貿易應付款項

基於發票日期，大部分貿易應付款項的賬齡均少於60天。

## 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12月31日，我們的現金及現金等價物為人民幣377.5百萬元(2024年12月31日：人民幣729.2百萬元)。現金及現金等價物的減少主要由於報告期內經營活動及研發開支產生的現金流出，以及將部分現金用於購買理財產品。目前，我們遵循一套資金及庫務政策來管理資本資源，並舒緩所涉及的潛在風險。該等政策旨在優化財務資源的用途、維持充足的流動資金以滿足運營及發展需要，並在尋求合理盈餘現金回報的同時保全資本。我們定期審閱資本結構及資金需求，以確保具備充足的財務靈活性以支持我們的業務增長。

## 借款

截至2025年12月31日，我們錄得貸款人民幣158.2百萬元(2024年12月31日：人民幣16.5百萬元)。貸款增加主要是為了補充營運資金、優化資金結構及加強流動資金管理。於報告期內，我們與銀行訂立貸款協議。借款按一年期貸款基準利率(「LPR」)減0.35%的固定利率或一年期LPR減0.76%或0.10%，且每12個月重設的浮動利率計息(2024年：一年期LPR減0.35%)。所有該等借款均由本集團其他實體提供擔保。

## **資本承擔**

截至2025年12月31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0.6百萬元(2024年12月31日：人民幣5.0百萬元)。

## **或然負債**

截至2025年12月31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12月31日，我們並無任何質押資產(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12月31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、重大收購及出售**

截至2025年12月31日，本集團並無持有任何投資(包括對一家被投資公司的任何投資)，且該投資的價值佔我們資產總值5%或以上。本公司於截至2025年12月31日止年度並無作出任何有關附屬公司、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12月31日，我們合共有552名僱員（2024年12月31日：489名）。截至2025年12月31日止年度，我們錄得僱員薪酬成本總額（包括以股份為基礎的付款）人民幣301.2百萬元（2024年12月31日：人民幣318.2百萬元）。下表載列截至2025年12月31日按職能劃分的僱員明細：

職能	人數	佔總人數百分比
商業	334	60.5%
研發	55	10.0%
製造	118	21.4%
管理及行政	45	8.1%
<b>總計</b>	<b>552</b>	<b>100%</b>

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。

我們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。

## 綜合損益及其他全面收益表

截至2025年12月31日止年度

	附註	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
收益	3	804,352	417,307
銷售成本		<u>(443,430)</u>	<u>(192,242)</u>
毛利		360,922	225,065
其他收入	4	10,460	46,738
其他收益及虧損	5	367	1,430
預期信貸虧損(「預期信貸虧損」)模型下的 減值虧損(扣除撥回)		(653)	(651)
銷售及營銷開支		(265,691)	(227,698)
研發開支		(75,081)	(113,935)
行政開支		(179,701)	(189,212)
其他開支		(6,648)	(6,831)
財務成本		<u>(2,445)</u>	<u>(2,163)</u>
除稅前虧損		(158,470)	(267,257)
所得稅開支	6	<u>(350)</u>	<u>(1,017)</u>
年內虧損		<u>(158,820)</u>	<u>(268,274)</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)		8,449	(47,450)
		<u>8,449</u>	<u>(47,450)</u>
年內全面開支總額		<u>(150,371)</u>	<u>(315,724)</u>
每股虧損			
— 基本及攤薄(人民幣)		<u>(0.20)</u>	<u>(0.39)</u>

綜合財務狀況表  
於2025年12月31日

	附註	2025年 12月31日 人民幣千元	2024年 12月31日 人民幣千元
<b>非流動資產</b>			
物業、廠房及設備		421,468	435,016
使用權資產		35,138	16,514
無形資產		2,600,807	2,438,120
按公平值計入其他全面收益的權益工具		7,507	11,546
按公平值計入損益(「按公平值計入損益」)的 金融資產		1,566	1,388
按金及預付款項		73,429	92,425
		<u>3,139,915</u>	<u>2,995,009</u>
<b>流動資產</b>			
存貨		63,917	45,518
貿易及其他應收款項	7	339,618	164,072
其他金融資產		145,042	—
銀行結餘及現金	8	402,462	769,205
		<u>951,039</u>	<u>978,795</u>
<b>流動負債</b>			
貿易及其他應付款項	9	191,588	141,334
應付所得稅		31	1,038
借款	10	52,170	2,056
租賃負債		10,221	6,843
合約負債		2,309	3,289
遞延收入		441	441
		<u>256,760</u>	<u>155,001</u>
<b>流動資產淨值</b>		<u>694,279</u>	<u>823,794</u>
<b>資產總值減流動負債</b>		<u>3,834,194</u>	<u>3,818,803</u>
<b>資本及儲備</b>			
股本		58	58
儲備		3,680,689	3,773,559
<b>權益總額</b>		<u>3,680,747</u>	<u>3,773,617</u>
<b>非流動負債</b>			
租賃負債		19,110	2,393
合約負債		28,302	28,302
借款	10	106,035	14,491
		<u>153,447</u>	<u>45,186</u>

## 綜合財務資料附註

### 1. 一般資料

本公司為在開曼群島註冊成立的公眾有限公司，其股份於2020年7月10日在聯交所主板上市。本公司註冊辦事處地址及主要營業地點披露於年報「公司資料」一節。

本公司（連同其附屬公司統稱「本集團」）為專業生物製藥平台公司，致力於為中華人民共和國（「中國」）眼疾患者開發（透過授權引進或自行開發）、發展及商品化創新一流的療法。

綜合財務報表以人民幣（「人民幣」）呈列，其亦為本公司的功能貨幣。

### 2. 應用新訂及經修訂國際財務報告準則會計準則

#### 於本年度強制生效的國際財務報告準則會計準則修訂本

於本年度，本集團於編製綜合財務報表時已首次應用於2025年1月1日開始的本集團年度期間強制生效的下列由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會計準則修訂本：

國際會計準則第21號（修訂本） 缺乏可兌換性

於本年度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／或該等綜合財務報表所載的披露造成重大影響。

#### 已頒佈但尚未生效的新訂及經修訂國際財務報告準則會計準則

本集團並未提早應用以下已頒佈但尚未生效的新訂及經修訂國際財務報告準則會計準則：

國際會計準則第21號（修訂本）	換算為惡性通脹呈列貨幣 <sup>3</sup>
國際財務報告準則第9號及國際財務報告準則第7號（修訂本）	金融工具分類及計量（修訂本） <sup>2</sup>
國際財務報告準則第9號及國際財務報告準則第7號（修訂本）	依賴自然資源的電力合約 <sup>2</sup>
國際財務報告準則第10號及國際會計準則第28號（修訂本）	投資者及其聯營公司或合營企業之間的資產出售或投入 <sup>1</sup>
國際財務報告準則會計準則（修訂本）	國際財務報告準則會計準則的年度改進 — 第11冊 <sup>2</sup>
國際財務報告準則第18號	財務報表的列報及披露 <sup>3</sup>

<sup>1</sup> 於待定日期或之後開始的年度期間生效。

<sup>2</sup> 於二零二六年一月一日或之後開始的年度期間生效。

<sup>3</sup> 於二零二七年一月一日或之後開始的年度期間生效。

除下述提及的新訂及經修訂國際財務報告準則會計準則外，本公司董事預期於可見未來應用所有其他國際財務報告準則會計準則修訂本將不會對綜合財務報表產生重大影響。

### **國際財務報告準則第9號及國際財務報告準則第7號(修訂本)金融工具分類及計量(修訂本)**

國際財務報告準則第9號(修訂本)澄清金融資產及金融負債的確認及終止確認，並增加了一項例外規定，即當且僅當符合若干條件時，允許實體使用電子支付系統以現金結算之金融負債視為在結算日前償付。

該等修訂本亦就評估金融資產的合約現金流量是否與基本借貸安排一致提供指引。該等修訂本指明，實體應專注於獲得補償的實體而非補償金額。倘合約現金流量與並非基本借貸風險或成本的變量掛鉤，則其與基本借貸安排不一致。該等修訂本述明，在某些情況下，或有特徵可能於合約現金流量變動之前後引致與基本借貸安排一致之合約現金流量，但該或有事件本身的性質與基本借貸風險及成本的變動並不直接相關。此外，該等修訂本加強了對「無追索權」一詞的描述並澄清了「合約相關工具」的特徵。國際財務報告準則第7號中關於指定為按公平值計入其他全面收益的權益工具之投資的披露要求已予修訂。特別是，實體須披露於期間其他全面收益列示的公平值收益或虧損，並分別列示於報告期末終止確認的投資相關者以及於報告期末所持有投資相關者。實體亦須披露於報告期內已終止確認投資相關的權益內累計收益或虧損的任何轉撥。此外，該等修訂本引進對可能影響基於或有因素(即使與基本借貸風險及成本不直接相關)之合約現金流量的合約條款進行定性和定量披露的要求。

該修訂本於2026年1月1日或之後開始的年度報告期間生效，並允許提早應用。應用該等修訂本預期不會對本集團的財務狀況及表現造成重大影響。

### **國際財務報告準則第18號財務報表的列報及披露**

國際財務報告準則第18號*財務報表的列報及披露*，規定了財務報表的列報和披露要求，將取代國際會計準則第1號*財務報表的列報*。該新訂國際財務報告準則會計準則在延續國際會計準則第1號多項規定的同時引入新規定，要求在損益表中呈列指定類別和經界定小計；在財務報表附註中提供管理層界定的績效計量的披露，並改善在財務報表中披露的匯總和分類資料。此外，國際會計準則第1號的若干段落已移至國際會計準則第8號*會計政策、會計估計變動及錯誤*(其標題將於國際財務報告準則第18號生效後變更為*財務報表編製基準*)及國際財務報告準則第7號。國際會計準則第7號*現金流量表*及國際會計準則第33號*每股盈利*亦作出細微修訂。

國際財務報告準則第18號及其他準則的修訂本將於2027年1月1日或之後開始的年度期間生效，並允許提早應用。國際財務報告準則第18號要求追溯應用，並設有特定的過渡條款。預期新準則的應用在確認及計量方面將不會對本集團的財務表現及狀況造成重大影響。然而，預期其將影響綜合損益表的結構及呈列方式。本集團管理層界定的績效計量所需的額外披露將於綜合財務報表的獨立附註中披露。

### 3. 收益及分部資料

#### (i) 客戶合約收益分部

以下為本集團收益的分析：

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
<b>收益確認的時間</b>		
<i>於某時點</i>		
銷售眼科產品	756,175	384,345
醫藥產品推廣服務	6,514	15,706
以銷售為基礎的特許權使用費收入	34,018	7,175
CDMO服務	7,645	10,081
	<u>804,352</u>	<u>417,307</u>

#### (ii) 客戶合約的履約責任

##### **銷售眼科產品**

就銷售眼科產品而言，收益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貨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量不符合標準時，方可退貨或要求退款。因此，日後就銷售退貨而作出重大收益撥回的可能性偏低。

##### **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／或交付。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，收益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。服務付款於本集團客戶已收取銷售付款時或接納推廣活動合規報告時（如適用）方成為應收客戶款項。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

特許權使用費收入相關合約包含可變代價。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

本集團開始通過付費服務（「FFS」）合約向客戶提供CDMO服務賺取收益。根據FFS法，合約通常有多個可交付單位，一般為報告、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收益。

### (iii) 分配至客戶合約的餘下履約責任的交易價

本集團客戶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）定期按產品審閱收益；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。

所有外部客戶收益乃歸屬於本集團，且人民幣798,862,000元（2024年：人民幣413,759,000元）的收益源自中國。本集團所有非流動資產均位於中國。

## 有關主要客戶的資料

貢獻本集團總銷售額超過10%的客戶收益如下：

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
客戶A（附註）	<u>652,883</u>	<u>305,002</u>

附註：銷售眼科產品收益

#### 4. 其他收入

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
銀行利息收入	6,396	22,219
來自Alcon的賠償(附註i)	–	21,684
政府補助收入(附註ii)	3,042	1,703
其他	1,022	1,132
	<u>10,460</u>	<u>46,738</u>

附註：

- (i) 該金額指Alcon就Alcon的原分銷商在歐康維視取得一款商業化產品的商業化權利後，繼續銷售存貨，而針對該特定商業化產品的交易中可能出現的高於預期的庫存作出的補償。
- (ii) 政府補助包括來自中國政府的無條件補助，其乃專為研發活動、僱傭支持及培訓以及創新和發展支持而設。

#### 5. 其他收益及虧損

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
匯兌(虧損)/收益淨額	(2,900)	1,919
其他金融資產的公平值變動收益	3,089	450
按公平值計入損益的金融資產的公平值收益/(虧損)	178	(160)
與Nicox SA(「Nicox」)有關的其他虧損(附註)	–	(612)
其他	–	(167)
	<u>367</u>	<u>1,430</u>

附註：

截至2024年12月31日止年度，本公司確認收購Nicox股份產生的虧損人民幣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。

## 6. 所得稅開支

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
即期稅項－香港	104	420
即期稅項－中國	–	597
預扣稅－中國	211	–
過往年度撥備不足	35	–
	<u>350</u>	<u>1,017</u>

本公司乃於開曼群島註冊成立並獲豁免繳納所得稅。

截至2025年及2024年12月31日止年度，歐康維視生物醫藥(香港)有限公司產生特許使用權收入。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。

根據中國企業所得稅法及其實施條例，中國附屬公司於兩個年度的適用稅率均為25%。

## 7. 貿易及其他應收款項

本集團給予其貿易客戶的平均信貸期為30至90天，且若干貿易客戶的信貸期乃基於其實際銷售的時間。以下為按發票日期呈列的貿易應收款項的賬齡分析：

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
0至90天	324,959	125,470
91至180天	151	218
	<u>325,110</u>	<u>125,688</u>

於2025年12月31日，計入本集團貿易應收款項結餘的款項為應收賬款，賬面總值為人民幣151,000元(2024年：人民幣218,000元)，截至報告日期已逾期，其中概無逾期90日以上者。本集團設有適當的信貸政策以評估客戶的信貸質量並進行緊密監察，將貿易應收賬款的任何相關信貸風險降至最低。於本年度，本集團客戶的還款記錄良好，鑒於彼等均為中國大型上市企業的附屬公司，故具有雄厚的財務實力。

## 8. 銀行結餘及現金

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
銀行現金	147,462	255,118
定期存款	255,000	514,087
	<u>402,462</u>	<u>769,205</u>

分析為：

現金及現金等價物	377,462	729,205
原到期日為三個月至一年的定期存款(附註a)	25,000	40,000
	<u>402,462</u>	<u>769,205</u>

附註：

定期存款使本集團享有在到期日前提前贖回本金的權利。倘於到期前提前支取，將提供現行即期賬戶利率，而非定期存款利率，且不收取任何罰金。

## 9. 貿易及其他應付款項

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：

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
0至30天	62,241	30,888
31至60天	4,970	2,798
60天以上	1,120	733
	<u>68,331</u>	<u>34,419</u>

## 10. 借款

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
有擔保銀行貸款	<u>158,205</u>	<u>16,547</u>

上述借款的賬面值基於以下的約定還款日期進行分析：

	2025年 人民幣千元	2024年 人民幣千元
借款的賬面值應於以下期間償還：		
一年內	52,170	2,056
為期超過一年但不超過兩年	52,259	4,112
為期超過兩年但不超過五年	<u>53,776</u>	<u>10,379</u>
	158,205	16,547
減：於流動負債呈列於十二個月到期結算的金額	<u>(52,170)</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>106,035</u>	<u>14,491</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%的固定利率或每12個月重置的浮動利率，基於一年期LPR減0.10%或0.76%（2024年：一年期LPR減0.35%）。該等貸款由集團實體擔保。

## 11. 股息

截至2025年12月31日止年度概無派付或宣派任何股息，而自報告期末起亦無建議派付任何股息（2024年：無）。

## 其他信息

### 遵守企業管治守則

本公司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。

本公司已採納上市規則附錄C1所載的企業管治守則的守則條文作為其自身的企業管治守則。於2025年1月16日，謝沁博士獲委任為非執行董事，使本公司實現了董事會成員的性別多元化，並完全符合上市規則第13.92條的規定。

企業管治守則之守則條文第B.2.2條規定，每名董事（包括任期固定的董事）須至少每三年輪席退任一次。根據企業管治守則，獨立非執行董事張振宇先生應已於2025年6月19日舉行的股東週年大會（「**2025年股東週年大會**」）上退任。由於疏忽，張先生於2025年股東週年大會上並無獲提名連任。為糾正此項不符合企業管治守則的情況，董事會已於2026年3月26日舉行的董事會會議上確認委任張先生為董事（張先生放棄投票），而張先生將於股東週年大會上膺選連任。儘管張先生於2025年股東週年大會上並無獲連任，彼の履歷及酬金詳情已載於2025年年報以供股東參考。考慮到張先生的膺選連任將於應屆股東週年大會上進行審議，董事會相信有關偏離對本公司整體運營並無重大影響。

除上述偏離外，董事會認為本公司已於報告期內遵守企業管治守則的所有適用守則條文。本公司將繼續定期審閱其企業管治常規，以確保遵守企業管治守則及配合最新發展。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進行證券交易的行為守則。

經向全體董事作出具體查詢後，彼等全部均已確認，彼等已於報告期內遵守標準守則及書面指引。本公司並不知悉可能管有本公司內幕消息的僱員不遵守書面指引的事件。

### 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。上市所籌集的總所得款項淨額（經全面行使超額配股權及扣除包銷佣金及相關上市開支後）約為1,646.41百萬港元。於2020年9月11日，本公司進一步公告所得款項淨額擬定用途變動。截至2025年12月31日，有關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	所得款項 淨額擬定 用途 (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 12月31日 已動用的 所得款項 淨額 (百萬港元)	截至2025年 12月31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
<b>有關核心產品</b>							
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	8.42	106.72	90.85	2028年底前 <sup>(1)</sup>
2. 支付OT-401里程碑付款	49.39	3.00%	15.49	-	33.90	15.49	- <sup>(2)</sup>
3. 用於OT-401的商業化	246.96	15.00%	-	-	246.96	-	-
<b>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)</b>							
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
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	-	-
<b>總計</b>	<b>1,646.41</b>	<b>100.00%</b>	<b>137.23</b>	<b>8.42</b>	<b>1,517.60</b>	<b>128.81</b>	

附註：

(1) 截至本公告日期，與我們截至2024年12月31日止年度的年報所披露的實施計劃相比，若干所得款項用途的預期時間表有所延遲。有關延遲並不重大，且主要與OT-401的持續研發活動有關，乃因其IV期上市後研究預計將持續較長時間並於2028年底前完成。

(2) 餘下結餘的人民幣15.49百萬元乃由於雙方同意的里程碑付款減少。

截至2025年12月31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，本公司已配售28,000,000股股份予不少於六名獨立第三方承配人，配售價為每股股份28.35港元。有關配售及認購的詳情，請參閱本公司分別於2021年1月13日及2021年1月22日發佈的公告。

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。配售事項及認購事項旨在加強本集團的財務狀況，並為本集團的業務、擴展及增長計劃提供長期資金。截至2025年12月31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	所得款項 淨額擬定 用途 (百萬港元)	佔總所得 款項淨額 百分比 (%)	截至2024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)	12月31日 已動用的 所得款項 淨額 (百萬港元)	截至2025年 12月31日 未動用的 所得款項 (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	109.10	234.51	-	-
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 (Zerviate)	30.10	3.85%	21.77	2.40 <sup>(1)</sup>	10.73	19.37	-(1)
OT-202 (TKI)	50.03	6.40%	-	-	50.03	-	-
建造及開發蘇州夏翔的新生產設施及 設備以及原料藥生產設施	195.43	25.00%	-	-	195.43	-	-
其他一般公司用途	78.17	10.00%	-	-	78.17	-	-
<b>總計</b>	<b>781.71</b>	<b>100.00%</b>	<b>130.87</b>	<b>111.50</b>	<b>762.34</b>	<b>19.37</b>	

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12月31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未來將不會產生任何重大的額外研發開支。

截至2025年12月31日，所有尚未使用的認購所得款項淨額已存放在本集團開立的銀行賬戶內。

## 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2025年購買的月份	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
<b>總計</b>	<b>3,863,500</b>			<b>17,697,268</b>

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12月31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。

## 末期股息

董事會並不建議就截至2025年12月31日止年度分派末期股息（2024年：無）。

## 報告期後事項

除本公告所披露者外，截至2025年12月31日止年度及直至本公告日期，未發生任何會對本集團造成重大影響的事件。

## 德勤•關黃陳方會計師行的工作範圍

本公告所載有關本集團截至2025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相關附註的數字已獲本集團核數師德勤•關黃陳方會計師行核對，確認與於2026年3月26日經董事會批准的本集團年內經審核綜合財務報表所載金額一致。德勤•關黃陳方會計師行就此履行的工作並不構成一項核證工作，因此德勤•關黃陳方會計師行不會對本公告發表意見或作出核證。

## 審閱全年業績

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。審核委員會已審閱本集團截至2025年12月31日止年度的全年業績，並已就此作出推薦建議以供董事會批核。

審核委員會已連同管理層審閱本集團採納的會計原則及政策，以及截至2025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。

## 股東週年大會及暫停辦理過戶登記手續

本公司將根據上市規則，在切實可行的情況下盡快安排召開股東週年大會的時間。召開股東週年大會的通告將於適當時候按上市規則及組織章程細則規定的方式刊發並寄發予股東。一旦股東週年大會的日期最終確定，本公司將在股東週年大會通告中公佈本公司暫停辦理過戶登記手續的期間。

## 刊發全年業績及年報

本公告刊登於聯交所網站([www.hkexnews.hk](http://www.hkexnews.hk))及本公司網站([www.ocumension.com](http://www.ocumension.com))。本公司截至2025年12月31日止年度的年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、業務夥伴及客戶的持續支持以及對本集團的貢獻致以衷心謝意。

## 釋義、縮略詞及技術詞彙

「2021年股份獎勵計劃」	指	本公司於2021年7月2日根據股份獎勵計劃當中的計劃規則採納並經不時修訂的股份獎勵計劃，有關詳情載於本公司日期為2024年5月24日的通函
「2021年購股權計劃」	指	董事會於2021年7月2日根據購股權計劃當中的規則採納、於2021年8月31日舉行的本公司股東特別大會上獲股東批准並經不時修訂的購股權計劃，有關詳情載於本公司日期為2024年5月24日的通函
「2024年股份獎勵計劃」	指	本公司於2024年3月21日根據當中的計劃規則採納的有關其現有股份的股份獎勵計劃（經不時修訂）
「股東週年大會」	指	本公司2026年股東週年大會
「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，主要負責新藥臨床申請及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」	指	中華人民共和國，惟僅就本公告及作地區參考而言，除文義另有指明外，本公告中提及的「中國」不包括中國香港、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
「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OT-401（優施瑩 <sup>®</sup> ，0.18毫克氟輕鬆玻璃體內植入劑，商品名稱：優施瑩 <sup>®</sup> ）
「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
「ESOP」	指	本公司於2018年5月23日採納的僱員購股權計劃（經不時修訂），其詳情載於本公司日期為2020年6月29日的招股章程

「本集團」或 「歐康維視」	指	本公司及其附屬公司
「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
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「香港」	指	中國香港特別行政區
「國際財務報告準則」	指	國際財務報告準則
「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
「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)
「提名委員會」	指	董事會提名委員會
「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》
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「薪酬委員會」	指	董事會薪酬委員會
「報告期」	指	於2025年1月1日至2025年12月31日的一年期間
「RSU計劃」	指	本公司於2020年4月28日採納的受限制股份單位計劃，其詳情載於本公司日期為2020年6月29日的招股章程
「研發」	指	研究及開發
「計劃授權限額」	指	即53,424,000股股份，佔截至2022年11月25日（股東批准日期）已發行股份總數約7.95%（向下調整至最接近每手500股股份的完整買賣單位），並適用於本公司所有股份計劃

「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
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土、屬地及受其司法管轄權管轄的所有地區
「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，2026年3月26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。