

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。

本公告載有前瞻性陳述，當中涉及風險及不明朗因素。除過往事實的陳述外，所有陳述均屬前瞻性陳述。該等陳述涉及已知及未知風險、不明朗因素及其他因素，當中部分非本公司所能控制，可能導致實際業績、表現或成果與前瞻性陳述所明示或暗示者存在重大差異。閣下不應倚賴前瞻性陳述預測未來事件。本公司概不負責更新或修訂任何前瞻性陳述，即使出現新資料、未來事件或其他事項亦然。



Zhaoke Ophthalmology Limited
兆科眼科有限公司

(於英屬處女群島註冊成立並於開曼群島存續的有限公司)

(股份代號：6622)

截至2026年6月30日止6個月
中期業績公告

本公司董事會及董事欣然公佈本集團截至2026年6月30日止6個月的未經審核綜合中期業績，連同2025年同期的比較數字如下。中期財務報告已由審核委員會審閱。

於本公告內，「兆科眼科」及「我們」均指本公司或(如文義另有所指)本集團。

財務摘要

	截至6月30日止6個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
收益	18,828	15,803
銷售成本	<u>(9,080)</u>	<u>(7,336)</u>
毛利	9,748	8,467
其他收入	14,740	26,268
其他收益淨額	21,681	20,012
研發開支	(105,751)	(113,050)
一般及行政費用	(33,210)	(30,559)
銷售及分銷開支	(24,825)	(23,421)
財務成本	(4,976)	(4,340)
所得稅	<u>—</u>	<u>—</u>
期內虧損	(122,593)	(116,623)
期內全面收益總額	(191,112)	(195,373)
非香港財務報告會計準則經調整期內虧損 ⁽¹⁾	<u><u>(116,105)</u></u>	<u><u>(115,274)</u></u>

附註：

(1) 非香港財務報告會計準則計量方式

非香港財務報告會計準則經調整期內虧損的定義為經調整期內虧損，當中加回以權益結算以股份為基礎的付款開支。下表為我們非香港財務報告會計準則經調整期內虧損與期內虧損的對賬。

	截至6月30日止6個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
期內虧損	(122,593)	(116,623)
加：		
以權益結算以股份為基礎的付款開支	<u>6,488</u>	<u>1,349</u>
非香港財務報告會計準則經調整期內虧損	<u><u>(116,105)</u></u>	<u><u>(115,274)</u></u>

管理層討論及分析

概覽

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，以滿足中國及全球的巨大醫療需求缺口。

本公司於本年度在構建創新資產組合方面已取得重大進展，在主要全球市場均具有龐大潛力。

我們的組合包括三款可望取得上市批准的旗艦藥物資產：用於治療中重度乾眼症的環孢素眼用凝膠；用於控制兒童及青少年近視加深的硫酸阿托品滴眼液(NVK002)；及用於治療濕性老年黃斑部病變(「**wAMD**」)的貝伐單抗玻璃體腔內注射液(TAB014)。

我們的管線亦包括另外四款近年已取得重大臨床進展的潛力候選藥。該等候選藥包括用於治療老花眼的YUVEZZI™(前稱BRIMOCHOL™ PF)；用於治療wAMD及糖尿病黃斑水腫(「**DME**」)的PAN-90806；用於治療兒童視網膜母細胞瘤的美法侖；及ZKY001。

我們的組合亦包括治療青光眼、過敏性結膜炎及角膜潰瘍患者的商業化仿制藥。連同已獲國家藥監局核准的醫療器械，我們旗下全面的組合涵蓋影響眼前節及眼後節的大範圍主要眼科狀況。

我們矢志成為全球領先的眼科製藥公司，我們的產品及管線於世界各地均商機處處。儘管大中華區仍為我們的主要市場，但我們也正積極將版圖擴展至多個國際市場：美國、澳洲、紐西蘭、中東、韓國、馬來西亞、泰國、印度尼西亞、新加坡及越南。通過增加國際據點，我們的目標是把握主要眼科市場的商機，並為全球更多患者帶來創新的治療選擇。

摘要

- 我們的旗艦產品正循取得監管批准邁進。
 - 我們0.01%及0.02%濃度的**硫酸阿托品滴眼液(NVK002)**現正接受監管審查以取得上市批准。國家藥品監督管理局(「**國家藥監局**」)已於2025年1月受理我們就0.01%濃度提交的簡化新藥申請，並於2025年7月受理我們就0.02%濃度提交的新藥申請。此外，該兩個濃度的註冊申請已獲澳洲Therapeutic Goods Administration(治療用品管理局)(「**治療用品局**」)受理監管審查。
 - 自主開發的環孢素眼用凝膠的新藥申請目前正於中國進行監管審查。此外，該藥物的藥品上市許可申請已於2026年5月獲海灣阿拉伯國家合作委員會受理進行監管審查，並以沙地阿拉伯為提交國。
 - 國家藥監局已於2025年6月受理貝伐單抗玻璃體腔內注射液(**TAB014**)的新藥申請。這使該藥物成為中國首款提交新藥申請、用於治療wAMD的貝伐單抗。
- 我們的老花眼藥物YUVEZZI™已獲得海南省博鰲超級醫院及澳門的監管批准。
 - 於2026年6月，本公司的老花眼創新藥YUVEZZI™(卡巴膽鹼及酒石酸溴莫尼定滴眼液(2.75%/0.1%)，前稱BRIMOCHOL™ PF)已獲海南省藥品監督管理局批准，於博鰲超級醫院作為臨床急需進口藥品使用。我們現正根據賦權使用於博鰲樂城先行區產生的臨床真實數據支持進口藥及醫療器械註冊備案的政策，探索藥品上市許可路徑。
 - 於2026年7月，YUVEZZI™已獲澳門特別行政區政府藥物監督管理局批准用於治療老花眼。我們正積極爭取YUVEZZI™加入「港澳藥械通」計劃，旨在促進該藥物於大灣區為患者提供早期商業化准入途徑。
- 我們透過簽訂進一步夥伴關係及交易擴展旗下策略性全球版圖。
 - 於2026年1月，我們已擴大與AFT Pharmaceuticals Limited的合作，以於**新加坡**商業化YUVEZZI™。我們亦已與千寿製藥株式會社建立策略夥伴關係，以於**越南**商業化YUVEZZI™。

- o 於2026年6月，我們與PT Erlangga Edi Laboratories訂立分銷及供應協議，以於**印度尼西亞**商業化環孢素眼用凝膠。
- o 於2026年6月，我們已從我們的美國夥伴收購NVK002(硫酸阿托品滴眼液)的**全球權利**，反映我們對該產品的長遠價值充滿信心，並讓我們加快該產品的全球開發及商業化，擴大患者准入，以及進一步加強兆科眼科於眼科的全球地位。
- o 兆科眼科今年較早時亦訂立了另外兩項合約開發及製造機構(「**CDMO**」)夥伴關係。
- **我們的財務表現印證我們在營運方面的韌性。**
 - o 透過嚴謹的成本管理，我們一直維持雄厚的財務狀況，現金及現金等價物以及原到期日超過3個月的定期存款為人民幣715.8百萬元。這為我們提供財務靈活性，為成功推出即將上市的創新藥給予支持，同時持續推進更廣泛藥物組合的研發計劃。

業務回顧

管線策略

兆科眼科已建立創新藥及仿製藥組合，針對影響眼前節及眼後節的九種主要眼科疾病。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、角膜上皮缺損(「**CED**」)、過敏性結膜炎及兒童視網膜母細胞瘤(「**RB**」，一種罕見的兒童眼癌)。我們相信，就部分疾病而言，針對其眾多的複雜相關成因對症下藥乃最佳療法，因此，我們已為該等疾病挑選多種候選藥物。

研究及開發(研發)

研究及開發是我們所有業務的基礎。我們雖然已成功讓兆科眼科轉型為結合研發與商業的機構，但仍致力成就旗下所有創新藥及仿製藥的臨床發展。

創新藥

本公司的管線中備有多種具策略重要性的創新藥，預期將於未來數年推進各階段研發。

用於治療乾眼症的環孢素眼用凝膠(自主開發)

概覽

環孢素眼用凝膠為兆科眼科開發以供治療中至重度乾眼症的創新藥。

- 環孢素眼用凝膠是一種專利水凝膠，具備優異的黏膜粘附特性，並能延長於角膜的滯留時間。環孢素眼用凝膠採用納米膠束劑型技術，可增強角膜滲透性並提高環孢素的生物利用度。由於不含防腐劑，其對眼部的刺激極小，對眼表造成的損傷亦微乎其微。
- 環孢素眼用凝膠僅需每日於睡前給藥一次，可避免日間給藥所引致的眼部不適及不便。此外，最早可於開始治療後兩星期觀察到臨床療效。憑藉每日一次給藥及迅速起效這兩大核心優勢，環孢素眼用凝膠有望改善患者的用藥依從性並提升生活質量。
- 涉及41個臨床試驗中心、合共644名患者入組的關鍵第III期臨床試驗(「**COSMO**」)中，此療法亦顯示出更快的起效速度，早在開始治療後兩星期即見療效。相比之下，其他環孢素藥物通常需要四星期以上方能顯現臨床效益。

報告期內及其後的最新資料

- 我們提交的環孢素眼用凝膠新藥申請已於2025年5月獲國家藥監局受理，目前正在中國進行監管審查。
- 環孢素眼用凝膠的海灣阿拉伯國家合作委員會(「**海合會**」)藥品上市許可申請正在審評，並以沙特阿拉伯作為參考成員國。
- 於2025年6月，兆科眼科獲得FDA批准其美國新藥臨床試驗申請(「**新藥試驗申請**」)；計劃進行一項第III期、多中心、隨機、雙盲、活性對照臨床研究，並已與FDA達成協議，將在中國完成的關鍵第III期COSMO研究及較小規模第III期臨床試驗的數據納入其美國開發計劃。兆科眼科現正與潛在合作夥伴進行討論，以共同推進該產品於美國的開發。

用於治療近視的硫酸阿托品滴眼液(NVK002)

概覽

目前，低濃度阿托品一直被廣泛研究，顯示能夠有效控制兒童及青少年近視加深。兆科眼科的硫酸阿托品滴眼液目前定位為在中國經臨床驗證可治療近視加深的藥品。

兆科眼科擁有與NVK002相關的所有知識產權、商標、監管備案、臨床數據、生產能力及其他相關資產的全球所有權。然而，Nevakar Pharmaceuticals, Inc. (「**Nevakar**」) 擁有於美國開發及商業化NVK002的永久、免特許權使用費的獨家許可。

- 硫酸阿托品滴眼液(NVK002)採用一項專利配方，有效解決低濃度阿托品的不穩定性。此技術獲全球一系列專利及專利申請組合保護。NVK002的pH值更接近中性，使滴眼液給藥時讓兒童感覺更為舒適。該滴眼液不含防腐劑，保存期24個月。
- 兆科眼科在中國成功完成兩個硫酸阿托品滴眼液第III期臨床試驗：一個為期一年的臨床試驗(「**Mini-CHAMP**」)及一個為期兩年的臨床試驗(「**China-CHAMP**」)。**Mini-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。
- 在中國進行的兩項第III期試驗中，相較於安慰劑，0.01%及0.02%濃度的主要及次要療效終點均展現出具有統計顯著性及臨床意義的改善，並呈現明顯的劑量依賴性反應。該治療在兩種濃度下均具備良好耐受性，且展現出良好的安全性及依從性特徵。

報告期內及其後的最新資料

- 繼第III期臨床試驗成功後，我們已於2025年1月就0.01%濃度提交簡化新藥申請，並於2025年7月就0.02%濃度提交新藥申請。該兩項申請目前均在國家藥監局進行監管審查。兆科眼科的硫酸阿托品滴眼液繼續保持有利競爭地位，有望成為國內市場前三上市的低濃度阿托品品牌。

- 與此同時，兩種濃度的硫酸阿托品滴眼液的註冊申請已獲澳洲治療用品管理局(「治療用品局」)受理進行評核，其中0.01%濃度於2026年1月獲受理，0.02%濃度則於2026年6月獲受理。

用於治療wAMD的貝伐單抗玻璃體腔內注射液(TAB014) (與東曜藥業合作)

概覽

我們的貝伐單抗玻璃體腔內注射液為首款於中國提交藥品上市許可申請、基於貝伐單抗的抗體，用於治療濕性老年黃斑部病變(wAMD)。

- 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超適應症使用的形式治療wAMD的情況有所增加。
- 貝伐單抗玻璃體腔內注射液的第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貝伐單抗玻璃體腔內注射液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

- 繼第III期臨床試驗成功後，貝伐單抗玻璃體腔內注射液的藥品上市許可申請已提交國家藥監局，並於2025年6月獲受理評審。這是中國首項用於治療wAMD的貝伐單抗的藥品上市許可申請。該申請目前正在國家藥監局進行監管審查。

用於治療老花眼的YUVEZZI™(前稱BRIMOCHOL™ PF)(與Tenpoint合作)

概覽

YUVEZZI™為不含防腐劑的一日一次瞳孔調節滴眼液配方，可於室溫儲存，乃用於恢復因老花眼而喪失近距離視力的療法。

- YUVEZZI™為固定劑量卡巴膽鹼(膽鹼製劑)及酒石酸溴莫尼定($\alpha 2$ 受體促效劑)複方。
- 此新型療法引導瞳孔收縮，產生針孔效應，僅讓中央聚焦的光線進入眼球，從而加強中短距離影像的銳利度。
- 兆科眼科的YUVEZZI™許可方夥伴為Tenpoint Therapeutics Limited(「**Tenpoint**」，藉合併Tenpoint Therapeutics Ltd.與Visus Therapeutics, Inc.而成立)。Tenpoint為一間美國製藥公司，專注開發創新眼科療法。

報告期內及其後的最新資料

- 於2026年1月，我們的夥伴Tenpoint已接獲FDA批准商業化YUVEZZI™的監管批准。
- 於取得在中國開展第I及第II期臨床試驗的監管批准後，我們已完成第II期試驗。
- 於2026年6月，我們接獲海南省藥品監督管理局批准，可於博鰲超級醫院將YUVEZZI™作為臨床急需進口藥品使用。我們現正根據賦權使用於博鰲樂城先行區產生的臨床真實數據支持進口藥及醫療器械註冊備案的政策，探索藥品上市許可路徑。
- 於2026年7月，我們亦接獲澳門特別行政區政府藥物監督管理局(「**澳門藥監局**」)批准用於治療老花眼的監管批准。我們正積極爭取YUVEZZI™加入「港澳藥械通」計劃，旨在促進該藥物於大灣區為患者提供早期商業化准入途徑。

用於治療wAMD及DME的PAN-90806 (VEGFR2/FGFR 抑制劑) (與PanOptica 合作)

PAN-90806為用以治療wAMD及DME(導致全球糖尿病患者失明的主因)的創新藥。

- PAN-90806眼用滴劑包含一種強效且具選擇性的血管內皮生長因子受體2 (VEGFR2, $IC_{50} = 1.27 \text{ nM}$) 小分子抑制劑作為其活性成分。其亦對其他促進血管生成的受體酪氨酸激酶(RTKs)展現出抑制活性，包括FGF受體(FGFR1-3)、Tie2及EphB4。PAN-90806具備良好的親脂性及親水性。局部眼部給藥後，PAN-90806迅速透過球結膜及瞼結膜吸收，穿過鞏膜擴散並到達脈絡膜上方腔。於脈絡膜上方腔內，其經由脈絡膜毛細血管運輸至脈絡膜及視網膜，並於該處抑制VEGFR2磷酸化，從而抑制眼後節病理性新血管生成。
- PAN-90806如獲批准作為維持療法，將為患者帶來極大便利性及較小侵入性的治療選擇，降低主流抗VEGF療法中的玻璃體腔內注射頻率及其他相關治療負擔，同時維持視力穩定性。
- 預期使用PAN-90806將大幅減少治療中斷的情況，從而通過提升患者舒適性、接受性、便捷性及遵醫囑性減緩相關疾病惡化。

報告期內及其後的最新資料

- 於2025年11月國家藥監局批准新藥試驗申請後，第Ia期試驗目前進行中。

ZKY001 (自主開發)

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，有望用於多種角膜修復適應症。

美法侖

美法侖是一種烷化劑類抗腫瘤藥物，通過與DNA作用並干擾DNA複製和細胞分裂，阻斷癌細胞生長擴散。局部使用美法侖為兒童視網膜母細胞瘤(「**RB**」，一種罕見的兒童眼腫瘤)提供潛在優勢。

報告期內及其後的最新資料

- 2025年7月，我們的美法侖專利配方獲美國FDA授出孤兒藥資格認證(「**ODD**」)。我們目前進行籌備工作，推進與FDA的新藥試驗申請前討論。
- 取得ODD為兆科眼科帶來重大策略優勢。如果美法侖獲成功研發並取得上市批准，我們將在新藥申請批准後享有七年美國市場獨家權利。此項完善保護涵蓋藥品上市許可持有人(「**上市許可持有人**」)地位及數據獨家權利，尤其重要的是，在此期間，即使配方有所創新，FDA亦不得批准任何其他以美法侖為基礎的RB適應症產品。

創新平台－納米膠束水凝膠技術平台

我們已建立涵蓋納米膠束劑型及水凝膠劑型的全面研究、開發及分析平台，具備納米膠束劑型的表徵及分析，以及水凝膠劑型的表徵及評估能力。

憑藉納米膠束技術，該平台可顯著提升難溶性藥物複合物的溶解度及生物利用度。此外，凝膠劑型具備合適的黏度特性，有助延長藥物於眼表的滯留時間，從而增加藥物暴露量並有望改善治療效果。再者，納米膠束技術與水凝膠劑型技術展現出協同效應。兩者的結合不僅能提高給藥效率，亦能改善劑型於室溫條件下的儲存穩定性。本公司目前正利用該平台篩選潛在候選藥物，旨在識別出可透過應用其專利平台技術大幅提升其藥效表現及臨床價值的複合物。

仿製藥

我們已建有一條平衡的開發管線，涵蓋突破性療法以至優質仿製藥。隨着世界各地對眼疾的認知日漸提高，對易於獲取的仿製藥的需求亦與日俱增。我們擁有豐富的創新藥與仿製藥組合，讓我們能為區內的眼科醫生及患者提供全面的解決方案。

全面的青光眼產品組合

我們的青光眼產品組合包括各類藥物及先進醫療器械TONO-i，使我們能夠服務中國更多青光眼患者，並賦能醫生根據每位患者的具體病情選擇最合適的治療方案。

青光眼滴眼液

我們的青光眼仿製藥全部已獲國家藥監局批准在中國商業化，形成了全面管理眼內壓的青光眼產品組合。該等仿製青光眼滴眼液為：

- 貝美素噻嗎洛爾滴眼液(晶貝瑩®)－於2023年2月獲批
- 貝美前列素滴眼液(晶貝清®)－於2024年9月獲批
- 拉坦前列素滴眼液－於2024年12月獲批
- 拉坦噻嗎洛爾滴眼液－於2025年3月獲批
- 曲伏前列素滴眼液－於2024年12月獲批
- 曲伏噻嗎洛爾滴眼液－於2024年12月獲批

醫療器械

TONO-i是一種專為測量眼壓而設計的器械－於**2025年8月**獲國家藥監局發出醫療器械註冊證。

- TONO-i為一款便攜、免觸式眼壓計，無需麻醉且減低感染風險，旨在讓眼科醫生能輕易及準確地監察眼壓，以提高中國的青光眼診斷及治療比率。此項技術提供對療效的即時反饋，提高患者對青光眼治療的依從性。

其他仿製藥

- 鹽酸依匹斯汀滴眼液(利斯敏®)，用於治療季節性過敏性結膜炎的症狀，於**2025年11月**取得藥品上市許可。此外，於**2026年8月**，我們與澎湃生物醫藥訂立一份獨家分銷及推廣協議，涵蓋中國(不包括香港、澳門及台灣)的所有銷售渠道。該協議初步為期五年，可自動延長至十年，惟澎湃生物醫藥須達成協定採購目標及其他合約規定。

- **小牛血去蛋白提取物眼用凝膠(睿保特®)**，一種用於治療角膜潰瘍的藥物－其商業化權利已於2023年轉讓予兆科眼科。

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及銷售我們的候選藥物。

研發團隊

兆科眼科的研發能力源自於一支多元的資深眼科專家團隊，涉獵環球醫藥及生物科技行業的廣泛專長。於報告期末，我們的研發團隊由約70名專業人士組成。

研發開支

截至2026年6月30日止6個月，本公司的研發開支約為人民幣105.8百萬元，較2025年同期的人民幣113.1百萬元輕微減少約人民幣7.3百萬元。

於2026年8月，YUVEZZI™的第II期臨床試驗已完成。此外，我們已啟動PAN-90806的第Ia期臨床試驗，以評估其安全性、耐受性及初步療效。

我們的研發開支減少，原因是多項關鍵臨床項目已推進至商業化階段，且主要的後期臨床試驗已經完成。儘管與該等項目相關的開發成本已見回減，惟我們繼續投資於選定管線資產及處於初期階段的創新機會，以支持本公司的長期增長。我們仍致力於執行嚴謹的市場主導研發策略，重點推進具備高潛力的項目，滿足醫療需求缺口，並加強我們產品組合的長遠價值。

商業化

隨着我們的旗艦創新藥物邁向潛在監管批准，我們持續加強商業化能力，以支持預期的上市計劃。兆科眼科已建立涵蓋全國銷售與分銷、廣泛醫院覆蓋及互聯網渠道的全通道銷售及營銷平台，為我們創新藥物組合的商業化奠定堅實且具可擴展性的基礎。

除旗下的創新管線外，我們已於中國建立廣闊的商業組合。我們現時有八種眼科藥物已獲准於中國商業化，另有兩種已獲批准的醫療產品，包括TONO-i以及我們的熱敷眼罩「堡得視®」。

我們繼續執行全通路銷售及營銷策略，旨在為我們的眼科產品在全中國提供廣闊而有效的觸及點。我們的傳統渠道仍為此策略的重要基礎，而我們的商業化團隊一直於報告期內致力拓展我們的分銷網絡。

我們已建立覆蓋全中國的龐大醫院網絡，網羅全國的一線眼科中心及主要醫療機構，包括備受認可的眼科護理醫院及領先的眼科設施，例如北京同仁醫院、復旦大學附屬眼耳鼻喉科醫院、中山眼科中心及愛爾眼科醫院。另一方面，我們繼續加強與私營醫院、領先眼科機構及視光中心的關係，進一步延伸我們的商業平台。

新媒體乃我們商業化策略的另一重要支柱，讓我們更有效地連繫患者、客戶及更廣泛的眼科社群。我們在天貓開設的旗艦店提升我們產品的可及性之餘，亦可擴大兆科眼科品牌的全國版圖。同時，我們以內容主導的微信平台「兆科博視」已發展成為一個領先的眼科專業人士線上平台，坐擁約16,000名關注者，已佔大部分的中國眼科專業人士。

除傳統渠道及新媒體外，我們亦探索其他方法盡量提高旗下產品的價值。就用於治療過敏性結膜炎的產品鹽酸依匹斯汀滴眼液，我們已於2026年8月與澎湃生物醫藥(北京)有限公司(「澎湃生物醫藥」)訂立一項分銷及推廣協議。我們保持開放態度，並尋求最大限度地擴展銷售渠道，從而推進產品的成功商業化。

隨着我們準備將創新藥物組合上市，我們的商業化能力正邁入重要的新階段。我們現正加強傳統及互聯網渠道，利用我們的全國銷售及營銷基礎設施，支持我們的旗艦藥物資產環孢素眼用凝膠、硫酸阿托品滴眼液及貝伐單抗玻璃體腔內注射液的預計上市。憑藉已建立的全國商業化平台，我們相信本公司可隨時加快市場准入，推動產品普及，以及發揮旗下日益擴大的眼科產品組合的最大商業潛力。

夥伴關係及全球化工作

民眾對眼疾的認知在中國以至全球不斷提高，惟在許多市場，獲得有效治療的機會仍然有限。為此，兆科眼科正穩步擴大其國際版圖，重點將我們的創新治療帶給更多患者，把握主要眼科市場的機會。

戰略合作伙伴關係仍是我們國際擴展戰略的重要組成部分。於2026年1月，我們擴大與AFT Pharmaceuticals Limited的合作，於新加坡商業化YUVEZZI™，並與千寿製藥株式會社協定策略夥伴關係，以於越南商業化YUVEZZI™。於2026年6月，我們透過與PT Erlangga Edi Laboratories就環孢素眼用凝膠於印度尼西亞訂立一項分銷及供應協議，進一步加強我們於東南亞的佈局。

我們於2026年6月迎來全球戰略的一個重要里程碑，我們從美國夥伴收購NVK002(硫酸阿托品滴眼液)的全球權利。收購反映了我們對該產品長期潛力的強烈信心，並使兆科眼科全面控制其於全球的開發、製造及商業化。憑藉該等全球權利，我們可隨時加快該產品的國際開發、擴大患者覆蓋面，並把握其於全球主要市場的商業潛力。

在擴展國際夥伴關係及產品權利的同時，我們於報告期內亦持續於海外取得具意義的監管進展。於澳洲，兩種濃度的硫酸阿托品滴眼液的註冊申請已獲澳洲治療用品管理局(「治療用品局」)受理進行評核，其中0.01%濃度於2026年1月獲受理，0.02%濃度則於2026年6月獲受理。該等進展進一步鞏固了我們創新眼科產品組合邁向國際化擴展的基礎。

製造

兆科眼科在廣州南沙自設頂尖製造設施，為本公司提供完整的內部製造能力。該設施配備由全球領先供應商供應的先進機械，設計是為滿足嚴格的配藥、灌裝及包裝國際標準，得以遵守中國藥品生產質量管理規範(「GMP」)及PIC/S藥品生產質量管理規範(「GMP」)的規定。

我們的生產能力亦獲得國際醫藥夥伴認可，可見於我們與Somerset Therapeutics LLC及Fareva Group的製造相關合作。兆科眼科今年較早時亦訂立了另外兩項合約開發及製造機構(「CDMO」)夥伴關係。該等CDMO業務為本公司帶來利潤，進一步證明全球行業夥伴對我們的製造專長充滿信心。

我們現時在南沙設施運作四條生產線，自行生產全部六款青光眼滴眼液，以及用於治療過敏性結膜炎的鹽酸依匹斯汀滴眼液。重要的是，兩款新藥環孢素眼用凝膠(我們首款自主開發的創新藥)及硫酸阿托品滴眼液(我們持有其全球權利)亦將會於該設施生產。

環境、社會及管治(ESG)最新消息

作為負責任的企業公民，兆科眼科致力於促進可持續的健康護理行業發展。我們持續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。

我們最重要的使命為改善全球視力健康，推動我們肩負整體社會責任。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、治療及跟進護理，從而提高大眾意識及鼓勵早期干預。

我們同樣致力為僱員創造可以盡展所長的環境。多元共融及專業發展仍是我們文化的重心。我們於本年推出新一輪備受讚譽的分級導師計劃，並繼續推行崗位輪替計劃，讓表現優秀的人才能親身體驗多個業務範疇的運作。

兆科眼科秉持最高的透明度與合規性。作為此項承諾的一部分，我們每年刊發一份ESG(環境、社會及管治)報告，與持份者分享我們的進展及首要關注事宜。於2026年4月，我們發佈第六份ESG報告，簡介作為我們社會責任慣例方向的策略及舉措。

未來及前景

我們相信2026年對兆科眼科而言是重要的一年，在於我們多年來於創新藥物開發的投資開始轉化為監管批准及商業化上市。

我們對三款旗艦創新藥物資產的進展感到特別振奮：用於治療中至重度乾眼症的**環孢素眼用凝膠**、用於控制兒童及青少年近視加深的**硫酸阿托品滴眼液**及用於治療wAMD的**貝伐單抗玻璃體腔內注射液**。該三款藥物均在中國的監管程序中取得進展，而我們對其監管審查進度保持樂觀。

這三款旗艦產品針對影響眼前節及眼後節的主要眼科疾病，並具備成為我們未來增長重要驅動力的潛力。

我們用於治療老花眼的創新藥物YUVEZZI™亦取得了重大里程碑。繼2026年6月獲得監管批准，獲准於博鰲超級醫院作為臨床急需進口藥品使用以及澳門藥品上市許可後，我們現正根據賦權於博鰲樂城先行區產生的臨床真實數據支持進口藥及醫療器械提交註冊的政策，探索藥品上市許可路徑，並積極爭取加入「港澳藥械通」計劃，旨在促進該藥物於大灣區為患者提供早期商業化准入途徑。

於2026年的其餘月份，為我們的旗艦創新藥物預計上市所作的準備工作將是我們的重中之重。我們將利用已建立的全國銷售及分銷網絡、互聯網渠道以及自家製造能力，確保在獲得監管批准後隨時商業化生產。另一方面，我們將繼續與相關監管機構通力合作，為環孢素眼用凝膠、硫酸阿托品滴眼液及貝伐單抗玻璃體腔內注射液的潛在批准努力，同時持續探索YUVEZZI™於大灣區的機遇。

除中國外，兆科眼科於推進其更廣泛眼科產品組合在國際市場的商業化方面亦取得實質進展。除YUVEZZI™於夥伴市場持續擴展外，本公司繼續推進環孢素眼用凝膠於海灣阿拉伯國家合作委員會(海合會)的藥品上市許可申請監管審查，而其仿製藥產品組合於澳洲的註冊已進入後期階段。CDMO業務方面，本公司首款CDMO產品的藥品上市許可申請計劃於今年提交美國FDA進行監管審查。視乎相關藥品上市許可及商業化的進展，本公司預計其海外業務將於2027年下半年開始貢獻收益。

隨着我們的三款旗艦創新藥物接近潛在的批准，兆科眼科正邁進一個新重要階段，我們創新的研發能力正日益轉化為商業機遇。我們的目標是在2026年底或之前擁有合共12款商業化藥物。因此，我們預期在持續鞏固商業化基礎之同時，我們不斷成長的商業化產品組合將支持未來收益增長。

財務回顧

截至2026年6月30日止6個月(與截至2025年6月30日止6個月比較)

	截至6月30日止6個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
收益	18,828	15,803
銷售成本	<u>(9,080)</u>	<u>(7,336)</u>
毛利	9,748	8,467
其他收入	14,740	26,268
其他收益淨額	21,681	20,012
研發開支	(105,751)	(113,050)
一般及行政費用	(33,210)	(30,559)
銷售及分銷開支	(24,825)	(23,421)
財務成本	<u>(4,976)</u>	<u>(4,340)</u>
除稅前虧損	(122,593)	(116,623)
所得稅	<u>—</u>	<u>—</u>
期內虧損	(122,593)	(116,623)
期內其他全面收益		
其後可能重新分類至損益的項目：		
換算功能貨幣並非人民幣的實體財務報表的		
匯兌差額	<u>(68,519)</u>	<u>(78,750)</u>
期內全面收益總額	<u>(191,112)</u>	<u>(195,373)</u>
非香港財務報告會計準則計量方式		
經調整期內虧損	<u>(116,105)</u>	<u>(115,274)</u>

1. 概覽

截至2026年6月30日止6個月，我們錄得虧損總額約人民幣122.6百萬元，而截至2025年6月30日止6個月則約為人民幣116.6百萬元，主要是由於銀行存款利息收入減少，反映自2025年中以來全球利率下調，以及一般及行政費用中確認的以權益結算以股份為基礎的付款開支增加。該等以股份為基礎的付款開支屬非現金性質，並根據相關歸屬條件於歸屬期內確認。

2. 收益

截至2026年6月30日止6個月，本集團錄得收益人民幣18.8百萬元，而截至2025年6月30日止6個月則為人民幣15.8百萬元。

截至2026年6月30日止6個月的藥物及產品銷售收益為人民幣17.6百萬元，較2025年同期的人民幣15.1百萬元輕微增加。

此外，我們亦因向全球業務夥伴授出分銷旗下創新候選藥的獨家分銷權而產生收益約1.0百萬元(2025年6月30日：人民幣0.7百萬元)。更多詳情請見管理層討論及分析「夥伴關係及全球化工作」一節。於2026年6月30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23.4百萬元。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6月30日止6個月

2026年	2025年
人民幣千元	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

時點：

銷售眼科藥物	15,369	11,725
銷售其他藥物	1,535	2,622
銷售眼科產品	725	757

隨時間：

獨家分銷權收入	998	676
CMO服務收入	201	23
	18,828	15,803

3. 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(即我們自政府機關獲得的一次性補貼)。

截至2026年6月30日止6個月，本集團的其他收入減少至約人民幣14.7百萬元，而截至2025年6月30日止6個月則約為人民幣26.3百萬元。其他收入減少主要是由於自2025年中以來全球銀行利率下調，導致報告期內銀行利息收入減少。

4. 其他收益淨額

截至2026年6月30日止6個月，我們錄得其他收益淨額約人民幣21.7百萬元，而截至2025年6月30日止6個月則錄得其他收益淨額約人民幣20.0百萬元。該等收益淨額主要包括於換算以歐元、美元或港元計值的資產及負債時產生的匯兌收益淨額。

5. 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2026年6月30日止6個月，我們的研發開支由截至2025年6月30日止6個月約人民幣113.1百萬元輕微減少約人民幣7.3百萬元至約人民幣105.8百萬元。期內研發開支輕微減少，主要是由於去年同期進行及完成的臨床試驗計劃規模不同所致。隨着本集團旗艦產品向監管批准推進，研發支出主要因進行臨床試驗活動(包括與臨床試驗中心相關的成本)，以及就本集團管線產品繼續進行必要監察、跟進及測試活動以支持開發及監管進程而產生。

下表載列本集團於所示期間的研發開支組成部分：

	截至6月30日止6個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
臨床試驗專業服務費用	45,305	46,955
員工成本	21,386	23,638
折舊及攤銷	17,327	17,873
專業及諮詢費用	9,880	10,860
所用原材料及消耗品的成本	3,714	4,155
註冊及提交費用	2,539	530
測試費	143	3,032
水電費	2,206	1,798
其他	3,251	4,209
總計	<u>105,751</u>	<u>113,050</u>

6. 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。

截至2026年6月30日止6個月，我們的一般及行政費用約為人民幣33.2百萬元，較截至2025年6月30日止6個月約人民幣30.6百萬元增加約人民幣2.6百萬元，主要源於僱員薪金及福利輕微增加，主要是與2026年上半年基於各期間歸屬條件計算的以權益結算以股份為基礎的付款開支增加有關。

7. 銷售及分銷開支

我們的銷售及營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。

我們的銷售及分銷開支由截至2025年6月30日止6個月的人民幣23.4百萬元輕微增加至截至2026年6月30日止6個月約人民幣24.8百萬元。銷售及分銷開支於報告期內輕微增加，主要反映持續進行商業活動以支持本集團已上市產品的增長。增幅與收益增長大致一致，主要源於為進一步提高產品知名度及市場滲透率而產生的市場開發、推廣活動及銷售團隊相關開支。

8. 財務成本

我們的財務成本由截至2025年6月30日止6個月約人民幣4.3百萬元輕微增加至截至2026年6月30日止6個月約人民幣5.0百萬元，主要源於適用於跨境資金安排下的銀行貸款的利率有所調整。

9. 期內虧損

基於上述因素，截至2026年6月30日止6個月，我們錄得虧損約人民幣122.6百萬元，而截至2025年6月30日止6個月則錄得虧損約人民幣116.6百萬元。

10. 非香港財務報告會計準則計量方式

為補充根據香港財務報告會計準則呈列的本集團中期綜合財務報表，我們亦使用經調整期內虧損作為附加財務計量方式，而此等數字並不在香港財務報告會計準則要求範圍內，亦非按照香港財務報告會計準則呈列。我們相信，該經調整計量方式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中期綜合經營業績，一如有關資料有助本公司的管理層了解及進行評估。

經調整期內虧損指期內虧損撇除以權益結算以股份為基礎的付款開支的影響。香港財務報告會計準則並無界定經調整期內虧損一詞。然而，我們相信此一非香港財務報告會計準則計量方式可反映本集團的正常經營業績，消除管理層認為並非本集團營運表現指標的項目可能造成的影響。本集團管理層相信，經調整期內虧損獲本集團經營的行業採用。然而，呈列經調整期內虧損不擬亦不應被獨立考慮或代替根據香港財務報告會計準則編製及呈列的財務資料。本公司股東及潛在投資者不應獨立審視非香港財務報告會計準則計量方式(即經調整期內虧損)，或以此代替根據香港財務報告會計準則編製的業績，或將此視為可與其他公司呈報或預測的業績作比較。

下表載列於所示期間的期內虧損與經調整期內虧損的對賬：

	截至6月30日止6個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
期內虧損	(122,593)	(116,623)
加：		
以權益結算以股份為基礎的付款開支	6,488	1,349
經調整期內虧損	<u>(116,105)</u>	<u>(115,274)</u>

中期綜合財務狀況表的選定數據

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
流動資產總值	1,098,152	1,373,846
非流動資產總值	<u>639,861</u>	<u>561,466</u>
資產總值	<u><u>1,738,013</u></u>	<u><u>1,935,312</u></u>
流動負債總額	(321,878)	(328,407)
非流動負債總額	<u>(27,980)</u>	<u>(31,018)</u>
負債總額	<u><u>(349,858)</u></u>	<u><u>(359,425)</u></u>
流動資產淨值	<u><u>776,274</u></u>	<u><u>1,045,439</u></u>

11. 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2026年6月30日，本集團的流動資產約為人民幣1,098.2百萬元，包括現金及現金等價物約人民幣497.6百萬元、原到期日超過三個月的定期存款約人民幣218.2百萬元、已抵押銀行存款約人民幣295.6百萬元以及其他流動資產約人民幣86.8百萬元。於2026年6月30日，本集團的流動負債約為人民幣321.9百萬元，包括貿易及其他應付款項約人民幣49.8百萬元、應付關聯公司款項約人民幣9.4百萬元、銀行借款約人民幣248.9百萬元及其他流動負債約人民幣13.8百萬元。

應付關聯公司款項指應付租金、代付水電費及銷售獎勵，為無抵押、免息、信貸期最長30天或須應要求償還。

於2026年6月30日，本集團的有抵押銀行貸款為人民幣248.9百萬元，須於一年內或須應要求償還。

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盡量降低資金成本，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。本集團定期檢討流動資金及融資需要。

12. 已抵押銀行結餘

於2026年6月30日，我們的已抵押銀行結餘約為人民幣295.6百萬元(於2025年12月31日：人民幣336.4百萬元)，指我們就銀行融資額度抵押予銀行的銀行結餘。

13. 主要財務比率

下表載列我們於所示日期的主要財務比率組成部分：

	於2026年 6月30日	於2025年 12月31日
流動比率 ⁽¹⁾	3.41	4.18
資產負債比率 ⁽²⁾	不適用 ⁽³⁾	不適用 ⁽³⁾

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3個月的定期存款，除以權益總額，再乘以100%。

(3) 於2025年12月31日及2026年6月30日，我們處於淨現金狀況，因此資產負債比率並不適用。

14. 或然負債

於2026年6月30日，本集團並無任何重大或然負債。

15. 資本承擔

於2026年6月30日，本集團的資本承擔約為人民幣63.9百萬元，較2025年12月31日約人民幣65.3百萬元輕微減少約人民幣1.4百萬元，主要源於生產設施工程及研發活動取得進展。

16. 僱員及薪酬

於2026年6月30日，本集團擁有合共285名僱員。下表載列於2026年6月30日按職能劃分的僱員總數：

職能	僱員數目	佔總數百分比
管理	3	1.1
研發	67	23.5
生產	64	22.4
質量控制	39	13.7
銷售及營銷	70	24.6
環境、健康與安全	1	0.3
行政	41	14.4
總計	<u>285</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。本公司的酬金政策旨在確保給予僱員(包括執行董事及高級管理人員)的薪酬與其技能、知識、責任及對本公司事務的參與程度相稱。我們僱員的薪酬待遇定期進行客觀檢討，並按每名僱員的表現釐定。

截至2026年6月30日止6個月，本集團產生的員工成本總額約為人民幣58.6百萬元，而截至2025年6月30日止6個月則約為人民幣56.1百萬元。員工成本總額輕微增加，主要源於員工人數減少令僱員薪金及福利減少約人民幣2.6百萬元，而有關影響部分被以權益結算以股份為基礎的付款開支增加約人民幣5.1百萬元所抵銷。

17. 外匯風險

於截至2026年6月30日止6個月，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2026年6月30日，本集團的現金及現金等價物大部分以美元計值。於2026年6月30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，從而盡量降低有關風險。我們目前並無採用任何長期合約、貨幣借款或其他途徑對沖外幣風險。

綜合損益表

截至2026年6月30日止6個月－未經審核

	附註	截至6月30日止6個月	
		2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元
收益	3	18,828	15,803
銷售成本		(9,080)	(7,336)
毛利		9,748	8,467
其他收入		14,740	26,268
其他收益淨額		21,681	20,012
研發開支		(105,751)	(113,050)
一般及行政費用		(33,210)	(30,559)
銷售及分銷開支		(24,825)	(23,421)
財務成本	4(a)	(4,976)	(4,340)
除稅前虧損	4	(122,593)	(116,623)
所得稅	5	—	—
期內虧損		<u>(122,593)</u>	<u>(116,623)</u>
每股虧損(人民幣元)	6		
基本		(0.22)	(0.21)
攤薄		<u>(0.22)</u>	<u>(0.21)</u>

綜合損益及其他全面收益表

截至2026年6月30日止6個月－未經審核

	截至6月30日止6個月	
	2026年	2025年
附註	人民幣千元	人民幣千元
期內虧損	(122,593)	(116,623)
期內其他全面收益		
其後可能重新分類至損益的項目：		
換算功能貨幣並非人民幣的實體財務		
報表的匯兌差額	<u>(68,519)</u>	<u>(78,750)</u>
期內全面收益總額	<u><u>(191,112)</u></u>	<u><u>(195,373)</u></u>

綜合財務狀況表

於2026年6月30日－未經審核

		於2026年 6月30日 人民幣千元	於2025年 12月31日 人民幣千元
	附註		
非流動資產			
物業、廠房及設備		143,230	158,609
無形資產		476,676	383,642
預付款項及按金	8	19,955	19,215
		<u>639,861</u>	<u>561,466</u>
流動資產			
存貨		13,687	14,630
貿易及其他應收款項	8	44,734	56,732
應收關聯公司款項		28,262	5,240
已抵押銀行結餘		295,641	336,431
原到期日超過3個月的定期存款		218,211	1,502
現金及現金等價物		497,617	959,311
		<u>1,098,152</u>	<u>1,373,846</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	9	49,829	36,468
合約負債		2,546	1,726
應付關聯公司款項		9,362	7,259
銀行及其他貸款		248,875	270,371
租賃負債		11,266	12,583
		<u>321,878</u>	<u>328,407</u>
流動資產淨值		<u>776,274</u>	<u>1,045,439</u>
資產總值減流動負債		<u>1,416,135</u>	<u>1,606,905</u>

	附註	於2026年 6月30日 人民幣千元	於2025年 12月31日 人民幣千元
非流動負債			
租賃負債		6,419	9,404
合約負債		20,896	20,905
長期服務金負債		120	124
遞延收入		545	585
		<u>27,980</u>	<u>31,018</u>
資產淨值		<u>1,388,155</u>	<u>1,575,887</u>
資本及儲備			
股本		—*	—*
儲備		<u>1,388,155</u>	<u>1,575,887</u>
權益總額		<u>1,388,155</u>	<u>1,575,887</u>

* 結餘金額少於人民幣1,000元。

中期業績公告附註

(除非另有指明，否則以人民幣呈列)

1 編製基準

本公告所載的未經審核綜合中期財務資料並不構成本集團截至2026年6月30日止6個月的未經審核中期財務報告，惟摘錄自該未經審核中期財務報告。

中期財務報告已按照香港聯合交易所有限公司證券上市規則的適用披露條文編製，包括遵守香港會計師公會頒佈的香港會計準則第34號「中期財務報告」。

中期財務報告已按照與截至2025年12月31日止財政年度的綜合財務報表內採納的相同會計政策編製，惟預期將於截至2026年12月31日止財政年度的綜合財務報表反映的會計政策變動除外。會計政策變動的詳情載於附註2。

中期財務報告未經審核，惟已由本公司的審核委員會審閱。

2 會計政策變動

香港會計師公會已頒佈多項於本會計期間首次生效的香港財務報告會計準則修訂本。其中，僅香港財務報告準則第9號(修訂本)「金融工具」及香港財務報告準則第7號「金融工具：披露—金融工具的分類及計量(修訂本)」與本集團財務報表相關。採納該等修訂本的影響於下文討論。

香港財務報告準則第9號(修訂本)「金融工具」及香港財務報告準則第7號「金融工具：披露—金融工具的分類及計量(修訂本)」

該等修訂本釐清金融資產或金融負債於何時確認及終止確認。該等修訂本亦引入一項選擇性例外情況，容許實體在金融負債透過電子支付系統以現金結算的情況下，於結算日前終止確認該金融負債，惟須符合特定條件。該等發展對本集團於本期間或過往期間的業績及財務狀況的編製或呈列方式並無重大影響。

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。

(i) 收益分列

客戶合約收益按主要產品或服務線分列如下：

	截至6月30日止6個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	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		
時點：		
銷售眼科藥物	15,369	11,725
銷售其他藥物	1,535	2,622
銷售眼科產品	725	757
隨時間：		
獨家分銷權收入	998	676
CMO服務收入	201	23
	<u>18,828</u>	<u>15,803</u>

本集團的顧客群多元化，並無(截至2025年6月30日止6個月：一名)交易額佔本集團收益超過10%的客戶。於截至2025年6月30日止6個月，向該客戶銷售其他藥物的金額約為人民幣2,622,000元，乃於中國大陸產生。

(ii) 於報告日期現有客戶合約所產生並預期於日後確認的收益

於2026年6月30日，分配予本集團現有合約餘下履約責任的交易價格總額為人民幣23,442,000元(2025年12月31日：人民幣22,631,000元)。該金額指(i)來自根據分銷及供應協議授出本集團產品獨家分銷權的收入；及(ii)來自本集團與客戶所訂立CMO服務協議的收入，將於餘下合約期內確認為收入。

(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。

地區資料

下表載列有關(i)本集團來自外部客戶的收益；及(ii)本集團的物業、廠房及設備以及無形資產(「特定非流動資產」)的地理位置資料。客戶的地理位置基於其經營地點。就物業、廠房及設備而言，特定非流動資產的地理位置基於資產所在實際位置；而就無形資產而言，特定非流動資產的地理位置基於其獲分配業務所在位置。

	來自外部客戶的收益		特定非流動資產	
	截至6月30日止6個月 2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元	於2026年 6月30日 人民幣千元	於2025年 12月31日 人民幣千元
香港(所在地)	418	350	379,817	285,755
中國大陸	17,211	14,708	240,089	256,496
韓國	745	601	—	—
其他	454	144	—	—
	<u>18,828</u>	<u>15,803</u>	<u>619,906</u>	<u>542,251</u>

4 除稅前虧損

除稅前虧損乃經扣除／(計入)以下各項後達致：

(a) 財務成本

	截至6月30日止6個月	
	2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元
銀行及其他貸款利息	4,558	3,752
租賃負債利息	<u>418</u>	<u>588</u>
	<u>4,976</u>	<u>4,340</u>

(b) 其他項目

	截至6月30日止6個月	
	2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元
無形資產攤銷	6,790	7,063
折舊費用		
—自有物業、廠房及設備	15,459	16,286
—使用權資產	3,973	4,088
於損益中確認的投資公平值變動		
—已變現	(77)	(2,352)

5 所得稅

本集團須就其成員公司註冊及經營所在司法管轄區所產生或所得利潤按實體基準繳納所得稅。

本公司根據開曼公司法於開曼群島註冊成立為獲豁免有限公司。

開曼群島並無所得稅，因此，本公司報告的經營業績在開曼群島毋須繳納任何所得稅。

由於本集團的香港實體就稅務而言蒙受虧損，故並無按16.5%的稅率計提香港利得稅撥備。

由於本集團的中國實體就稅務而言蒙受虧損，故根據中國企業所得稅法及有關法規，並無按25%的稅率計提中國大陸企業所得稅撥備。

6 每股虧損

(a) 每股基本虧損

每股基本虧損乃按中期期間內的本公司普通權益股東應佔虧損人民幣122,593,000元(截至2025年6月30日止6個月：人民幣116,623,000元)及已發行普通股加權平均數548,478,914股(截至2025年6月30日止6個月：546,139,172股)計算。

(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2026年及2025年6月30日止6個月的每股攤薄虧損與每股基本虧損相同。

7 股息

於截至2026年及2025年6月30日止6個月，本公司並無派付或宣派股息。

8 貿易及其他應收款項

於報告期末，貿易應收賬款基於發票日期及扣除虧損撥備後的賬齡分析如下：

	於2026年 6月30日 人民幣千元	於2025年 12月31日 人民幣千元
1個月內	1,648	10,894
1至2個月	2,318	1,562
2至3個月	567	796
超過3個月但6個月內	698	807
超過6個月	405	40
貿易應收款項(扣除虧損撥備)	5,636	14,099
可收回增值稅	6,215	8,109
預付供應商款項	46,337	36,411
其他應收款項	6,501	17,328
	59,053	61,848
	64,689	75,947
代表：		
非流動部分	19,955	19,215
流動部分	44,734	56,732
	64,689	75,947

貿易應收款項於開票日期後30至90日內到期。

除上文所披露的非流動部分外，所有其他貿易及其他應收款項預期將於一年內收回或確認為開支。

9 貿易及其他應付款項

於報告期末，貿易應付賬款基於發票日期的賬齡分析如下：

	於2026年 6月30日 人民幣千元	於2025年 12月31日 人民幣千元
1個月內	41	25
1至3個月	18	1
超過3個月但6個月內	39	—
超過6個月	<u>135</u>	<u>294</u>
貿易應付款項	<u>233</u>	<u>320</u>
購買物業、廠房及設備的應付款項	2,355	3,468
應付薪資	9,970	12,231
研發開支應計成本	28,376	11,910
採購材料的應付款項	1,320	1,605
應計辦公室開支及其他	3,630	6,189
其他應付稅項	<u>3,945</u>	<u>745</u>
	<u>49,596</u>	<u>36,148</u>
貿易及其他應付款項	<u><u>49,829</u></u>	<u><u>36,468</u></u>

所有貿易及其他應付款項預期將於一年內結清或按要求償還。

其他資料

報告期後事項

於報告期末後及直至本公告日期為止概無發生其他影響本集團的重大事件。

中期股息

董事會不建議就截至2026年6月30日止6個月分派中期股息。

遵守企業管治守則

根據企業管治守則第二部分的守則條文C.2.1，主席與行政總裁的角色應有區分，並不應由一人同時兼任。李小羿博士目前同時兼任主席與行政總裁。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六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。

因應於2025年7月1日生效的企業管治守則的修訂，董事會已批准修改提名委員會的職權範圍。此外，黃顯榮先生、盧毓琳教授及李燁妮女士已獲委任為提名委員會成員。詳情請參閱本公司日期為2025年6月30日及2025年7月2日的公告。

本公司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。

遵守進行證券交易的標準守則

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及直至本公告日期為止已遵守標準守則。我們並不知悉可能管有本公司內幕消息的僱員並無遵守標準守則的事件。

全球發售所得款項用途

本公司股份於2021年4月29日在聯交所上市，合共發行123,567,500股發售股份。全球發售的所得款項淨額約為1,932.3百萬港元，當中已扣除包銷費用、佣金及相關上市開支。於2026年6月30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2025年12月31日已動用所得款項淨額 百萬港元	於2026年1月1日至2026年6月30日已動用所得款項淨額 百萬港元	於2026年6月30日未動用所得款項淨額 百萬港元	預期動用未動用款額的時間
我們兩項核心產品的臨床開發及商業化	618.34	32.00%	364.59	30.64	223.11	
1. 分配予環孢素眼用凝膠	438.64	22.70%	273.55	30.32	134.77	2026年底或之前
2. 分配予ZKY001	179.70	9.30%	91.04	0.32	88.34	2026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%	742.24	57.46	89.16	
1. 其他主要候選藥物的持續研發活動	579.69	30.00%	463.58	41.53	74.58	2026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	—	—	—
3. 我們其他引進候選藥物的里程碑付款	96.62	5.00%	96.62	—	—	—
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%	124.07	15.93	14.58	2026年底或之前
為我們位於南沙的先進生產設施進行生產線擴張，以籌備未來年度的產品上市	135.27	7.00%	135.27	—	—	—
業務發展活動及藥品管線的擴展	96.62	5.00%	96.62	—	—	—
營運資金及其他一般企業用途	193.23	10.00%	193.23	—	—	—
	<u>1,932.32</u>	<u>100.00%</u>	<u>1,531.95</u>	<u>88.10</u>	<u>312.27</u>	

於2026年6月30日，所有未動用所得款項淨額已由本公司以短期存款方式存置於香港及中國持牌銀行或認可金融機構。

動用全球發售所得款項淨額的預期時間表乃根據本公司對未來市況作出的最佳估計制訂，可能會按我們實際業務營運狀況作出更改。展望未來，所得款項淨額將按招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節所載方式應用。於本公告日期，所得款項淨額的擬定用途與招股章程先前所披露者並無變動。

購買、出售或贖回本公司上市證券

於報告期內，本公司於聯交所購回1,653,000股普通股，總代價為4.4百萬港元(包括開支)。於2026年6月30日，該等購回股份尚未註銷，因此計入於2026年6月30日的其他儲備內。該等股份乃為註銷而購回，並非作為庫存股份持有。

購回股份詳情如下：

購回月份	購回普通股 數目	每股價格		總購買價 (包括開支) 千港元
		最高 港元	最低 港元	
2026年6月	1,653,000	2.832	2.4806	4,403

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、出售或贖回任何本公司上市證券及／或出售任何庫存股份。

重大訴訟

我們於截至2026年6月30日止6個月並無涉及任何重大訴訟或仲裁。於截至2026年6月30日止6個月，董事亦不知悉有任何待決或針對本集團的重大訴訟或申索。

審核委員會審閱中期業績

審核委員會由一名非執行董事張甜甜女士及兩名獨立非執行董事黃顯榮先生及劉懷鏡先生組成。審核委員會主席由黃顯榮先生擔任。

審核委員會已審閱本集團採納的會計原則及慣例，並討論審核、內部監控及財務報告事宜，包括審閱本集團截至2026年6月30日止6個月的未經審核中期財務報告。

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

登載2026年綜合中期業績及中期報告

本公告於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及我們的網站(zkoph.com)登載。本公司截至2026年6月30日止6個月的中期報告載有根據上市規則規定提供的所有資料，將於適當時候寄發予股東(如股東有此要求)，並於聯交所網站及本公司網站登載。

致謝

我們謹就股東及業務夥伴一直鼎力支持以及僱員竭力勤勉工作，向彼等衷心致謝。

釋義

「簡化新藥申請」	指	簡化新藥申請，於中國對已獲批藥物的仿製藥申請
「審核委員會」	指	董事會轄下的審核委員會
「董事會」	指	本公司董事會
「藥品審評中心」	指	國家藥品監督管理局藥品審評中心，國家藥監局的下屬部門，主要負責新藥試驗申請及新藥申請的審批
「CED」	指	角膜上皮缺損
「行政總裁」	指	本公司行政總裁
「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，就本中期業績公告而言不包括香港、澳門特別行政區及台灣
「CMO服務」	指	合約製造機構服務
「本公司」、「我們」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
「關連人士」	指	上市規則賦予該詞的涵義
「關連交易」	指	上市規則賦予該詞的涵義
「控股股東」	指	上市規則賦予該詞的涵義
「核心產品」	指	具有上市規則第十八A章賦予該詞的涵義；就本中期業績公告而言，我們的核心產品指環孢素眼用凝膠及ZKY001
「角膜潰瘍」	指	角膜上形成的開放性潰瘍或傷口
「CRO」	指	合約研究機構，以約聘形式提供各類專業研究服務，為製藥公司提供支援的公司
「環孢素A」	指	抑制鈣調磷酸酶(T細胞的激活素)的選擇性免疫抑制劑
「首席科學官」	指	本公司首席科學官
「乾眼症」	指	乾眼症，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

「歐盟」	指	歐洲聯盟
「歐元」	指	歐洲聯盟法定貨幣歐元
「執行委員會」	指	董事會轄下的執行委員會
「FAREVA Group」	指	Fareva Group，一間總部位於法國的私人持有製藥公司，業務範圍多元化，涵蓋製藥、化妝品、家居護理及專門化學品，以超過30年的專業經驗及先進設施作為後盾
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「海合會」	指	海灣阿拉伯國家合作委員會，由波斯灣地區六個阿拉伯君主國組成的地區聯盟
「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要約
「GMP」	指	藥品生產質量管理規範
「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
「香港財務報告準則」	指	香港財務報告準則
「香港」	指	中國香港特別行政區
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「新藥試驗申請」	指	新藥臨床試驗申請，其為監管機構確定是否允許進行臨床試驗的藥物審批過程的第一步。在中國亦被稱為臨床試驗申請

「李氏大藥廠」	指	李氏大藥廠控股有限公司，一間於開曼群島註冊成立的獲豁免有限公司，其股份於聯交所主板上市(股份代號：950)
「李氏大藥廠國際」	指	Lee's Pharmaceutical International Limited，一間於2001年8月1日在英屬處女群島註冊成立的有限公司，為李氏大藥廠的附屬公司
「上市」或「首次公開發售」	指	股份於聯交所主板上市
「上市日期」	指	2021年4月29日，即股份於聯交所主板首次開始買賣的日期
「上市規則」	指	聯交所證券上市規則，經不時修訂或補充
「上市許可持有人」	指	藥品上市許可持有人，持有人於收到國家藥監局批授的藥品註冊證書後取得的許可，容許持有人與合約製造機構合作製造相關藥品
「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，根據中國國務院的機構改革方案，代替國家食品藥品監督管理總局履行職能的機構
「ODD」	指	孤兒藥資格認證

「首次公開發售後購股權計劃」	指	本公司於2021年4月1日採納並自上市日期起生效的首次公開發售後購股權計劃，經不時修訂，其主要條款載於招股章程「附錄四－法定及一般資料－D.購股權計劃-2.首次公開發售後購股權計劃」
「首次公開發售前購股權計劃」	指	本公司於2020年11月17日採納的首次公開發售前購股權計劃，其主要條款載於招股章程「附錄四－法定及一般資料－D.購股權計劃-1.首次公開發售前購股權計劃」
「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
「研發」	指	研究及開發
「RB」	指	兒童視網膜母細胞瘤
「報告期」	指	截至2026年6月30日止6個月
「人民幣」	指	人民幣
「證券及期貨條例」	指	香港法例第571章《證券及期貨條例》，經不時修訂、補充或以其他方式修改
「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
「Somerset Therapeutics」	指	Somerset Therapeutics LLC，一間美國的領先私人持有眼科製藥公司，專注於在美國市場生產及供應仿製藥
「韓國」	指	大韓民國、其領土、屬地及受其司法管轄的所有地區
「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
「TPRK」	指	經上皮雷射屈光角膜削切術，為近視的手術療法
「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
「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，2026年8月28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。