

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，並明確表示概不會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。



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)

自願性公佈

關於海南省藥品監督管理局同意進口臨床急需藥品NTC010

本公告乃由兆科眼科有限公司(「本公司」，連同其附屬公司稱為「本集團」)董事會(「董事會」)自願作出。

本公司董事會欣然宣佈，本公司一個用於預防及治療白內障手術相關炎症及感染的滴眼液的創新藥產品—NTC010 (Leviosa)，於2021年7月27日獲海南省藥品監督管理局批准，同意作為根據《海南自由貿易港博鰲樂城國際醫療旅遊先行區制度集成創新改革方案》用於海南省患者的急需進口藥品。海南省博鰲超級醫院將處理NTC010用於患者的審批事宜。第一個接受NTC010的病人已經確定，預計最快2021年8月可以開展治療，作為海南的NTC010臨床研究。

由於NTC010已在若干歐盟(「歐盟」)國家獲得批准及上市。本公司正在與國家醫藥產品管理局就臨床試驗豁免及利用現有歐洲臨床數據在中華人民共和國(「中國」)提交新藥申請進行磋商。

關於NTC010

NTC010是一種用於預防及治療白內障手術相關炎症及感染的滴眼液。NTC010是0.5%濃度左氧氟沙星(一種喹諾酮類廣譜抗生素)與0.1%濃度地塞米松(一種皮質類固醇抗炎藥)的固定複方製劑。NTC010在歐洲獲批的療程為一週，相比其他皮質類固醇／抗生素的固定複方製劑滴眼液，能夠減少抗生素使用時長，降低細菌發生耐藥的風險，同時更符合中國白內障術後預防及治療相關炎症及感染專家共識的建議。與單藥皮質類固醇聯合抗生素滴眼液的連續用藥治療相比，NTC010減少用藥次數更方便使用，提升老年白內障患者的治療依從性。

截至2021年2月，NTC010在歐盟六個國家可供使用，並預計將在未來數月進一步在全歐洲推出。根據灼識諮詢的資料，NTC010是首款在歐盟地區上市的喹諾酮類抗生素與抗炎類固醇組合的滴眼液產品。

公司於2021年2月與Ntc s.r.l訂立一項許可及供應協議—NTC010的許可，並取得在中國分銷及銷售NTC010的獨家許可及分銷權。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的警示聲明：本公司無法保證其將能最終成功商業化NTC010。本公司股東及有意投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
兆科眼科有限公司
主席
李小羿博士

香港，2021年8月2日

於本公告日期，本公司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、張甜甜女士、蔡俐女士及陳宇先生；以及獨立非執行董事黃顯榮先生、盧毓琳教授及譚麗芬醫生。