

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。



自願公告

與绿叶制药訂立合作及獨家推廣協議

本公告乃由歐康維視生物（「本公司」）自願作出，以知會本公司股東及有意投資者本公司及其附屬公司（「本集團」）的最新業務發展。

概覽

本公司間接全資附屬公司歐康維視（浙江）醫藥有限公司（「浙江歐康維視」）已與绿叶制药集团有限公司（「绿叶制药」）（一家股份於香港聯合交易所有限公司（「聯交所」）主板上市的公司（股份代號：02186））的附屬公司山東博安生物技術有限公司（「博安生物」）訂立合作及獨家推廣協議（「協議」），以共同開發正在進行III期臨床試驗的OT-702(LY09004) (EYLEA® (阿柏西普) 的生物類似藥)。此外，浙江歐康維視已獲授獨家權利，以在中國（就協議而言，不包括香港、澳門及台灣）（「地區」）推廣及商業化OT-702。作為代價，浙江歐康維視將在協議簽署後向博安生物支付前期付款，並在達成若干開發及監管里程碑後，支付開發里程碑付款，以及於OT-702獲准於地區內銷售後，支付若干銷售提成及銷售里程碑付款。

有關協議的進一步資料

根據協議，浙江歐康維視承擔地區內OT-702的III期臨床試驗相關的所有費用，該等III期臨床試驗所產生的所有臨床試驗數據及研發成果將由浙江歐康維視及博安生物共同擁有。協議的期限將至OT-702上市許可批准並完成第一批發貨之日後十年。

訂立協議的理由及裨益

本公司致力於眼科藥物的識別、開發及商業化，在不斷加強其研發能力的同時，本公司亦積極開拓與國內外製藥公司就開發多種眼科藥物及產品展開的深入合作。與博安生物共同開發並進行OT-702的III期臨床試驗的合作乃符合本公司將更多中階至商業階段產品引進其產品組合的策略。本公司認為，合作將進一步加強其濕性老年黃斑病變領域的產品組合，並加快推動OT-702的臨床試驗及商業化，以滿足國內患者迫切的臨床需求。

有關OT-702的資料

OT-702為重組人血管內皮生長因子受體－抗體融合蛋白眼用注射液（規格11.12毫克(0.278毫升)/瓶）。作為EYLEA®（阿柏西普）的生物類似藥，OT-702適用於治療新生濕性老年黃斑病變、視網膜靜脈阻塞(RVO)後黃斑水腫、糖尿病性黃斑水腫(DME)及糖尿病性視網膜病變(DR)的患者。作為可溶性的誘餌受體，OT-702可與VEGF-A、VEGF-B及PlGF等細胞因子結合，阻斷VEGFR的下遊信號通路、抑制新生血管生成並降低血管通透性，從而治療視網膜及脈絡膜的病理性新生血管類眼部疾病。OT-702與EYLEA®（阿柏西普）的頭對頭比較研究表明，在理化特性及生物學活性上具有高度相似性。其I期臨床試驗結果顯示，OT-702具有良好的安全性及耐受性，且並無發生嚴重不良反應。截至本公告日期，OT-702的III期臨床試驗計劃為一項隨機、雙盲、平行對照及多中心臨床試驗，以比較OT-702與EYLEA®（阿柏西普眼內注射液）對於治療濕性老年黃斑病變的有效性與安全性。

有關協議訂約方的資料

博安生物為綠葉製藥的附屬公司，其為一間於2013年在中國山東成立的全面綜合性生物製藥有限公司，擁有完整的從抗體生成及先導物優化、細胞系建立及工藝開發、技術轉移、中試生產及商業化生產的全整合型產業鏈條。博安生物憑藉高效創新的內部能力已開發出10餘個擁有國際知識產權保護的創新抗體和8個生物類似藥。生物類似藥方面，LY01008(Avastin之生物類似藥)已申報中國上市申請；LY06006(Prolia之生物類似藥)處於中國III期臨床及歐美I期臨床；LY09004(Eylea之生物類似藥)處於中國III期臨床；LY01011(Xgeva之生物類似藥)處於中國I期臨床。此外，一個創新抗體項目已進入中國I期臨床。

經本公司作出一切合理查詢後所知、所悉及所信，博安生物、綠葉製藥及彼等的最終實益擁有人均為獨立於本公司及其關連人士（定義見聯交所證券上市規則（「上市規則」））的獨立第三方。

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OT-702。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
歐康維視生物
主席兼執行董事
Lian Yong CHEN博士

香港，2020年10月30日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事Lian Yong CHEN博士、Ye LIU先生、胡兆鵬博士及Wei LI博士，非執行董事曹彥凌先生及孫樂非先生，以及獨立非執行董事胡定旭先生、何連明先生及黃翼然先生。