

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
於海南省啟動OT-401
真實世界研究

本公告乃由歐康維視生物（「本公司」，連同其附屬公司，統稱為「本集團」）自願作出，以知會本公司股東及有意投資者有關本集團的最新業務發展。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，近期本集團已於中國海南省博鰲超級醫院啟動其核心產品OT-401 (YUTIQ)的真實世界研究，並同步於全國多個眼科臨床中心招募患者。同時，OT-401的III期臨床研究亦於全國多個眼科臨床中心展開，該臨床研究評估用於眼後段慢性非感染性葡萄膜炎患者氟輕鬆玻璃體植入劑的安全性及療效。OT-401的真實世界研究數據預期將為OT-401的III期臨床試驗數據提供支持及補充。

相較於傳統的臨床試驗，真實世界研究是一種更具成本效益且耗時較短的輔助研究，其目標是通過分析在真實世界環境蒐集到的患者相關數據，就藥品使用及潛在利益或風險形成臨床證據。啟動OT-401真實世界研究預期將加速於中國的新藥申請註冊。

本公司的核心產品OT-401(YUTIQ)是一種同類首創、創新的可注射、緩釋微型植入劑，用於治療累及眼後段的慢性非感染性葡萄膜炎。OT-401是一種無菌、非生物降解的玻璃體內植入劑，該植入劑將在門診單次植入後36個月內，按經控制速度持續釋放共計0.18毫克活性成分氟輕鬆（一種皮質類固醇）。迄今為止，YUTIQ是首款且唯一經美國食品藥品監督管理局批准可釋放氟輕鬆長達36個月的葡萄膜炎療法。

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OT-401 (YUTIQ)。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
Lian Yong CHEN博士
主席兼執行董事

香港，2020年11月30日

截至本公告日期，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，及獨立非執行董事胡定旭先生、何連明先生及黃翼然先生。