

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。



Ocumension Therapeutics

歐康維視生物

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1477)

自願性公告

OT-1001 (ZERVIAE)在中國的III期臨床試驗 獲得首名患者入組

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，本集團主要產品中具有抗敏特性的強效及高選擇性組胺H-1受體拮抗劑OT-1001 (ZERVIAE)在中國的III期臨床試驗已於2020年12月29日獲首位患者成功入組及用藥。

OT-1001 (ZERVIAE)由Nicox Ophthalmics, Inc. (連同其附屬公司及聯屬人士，統稱為「Nicox」)研發，是首款且唯一經美國食品藥品監督管理局（「FDA」）批准上市的抗組胺藥鹽酸西替利嗪眼用製劑，用於治療過敏性結膜炎相關的眼癢。研究表明相比於現有的抗組胺治療劑，OT-1001展現了更好的有效性及安全性。OT-1001起效迅速，滴眼後作用持續時間長達至少8小時。OT-1001患者覆蓋範圍廣，其是唯一一種除成人外還獲得FDA批准用於治療2歲及以上幼兒的眼科抗組胺藥物，可滿足目前過敏性結膜炎幼兒患者治療的臨床需求。本集團於2019年3月獲Nicox獨家許可，以在大中華地區開發、製造、委託製造、進口、出口、使用、分銷、營銷、推廣、要約出售及銷售（或另行進行商業化）OT-1001 (ZERVIAE)，並於2020年3月將獨家權利擴大至東南亞11個國家。

OT-1001的III期臨床試驗設計為隨機、觀察者盲態、陽性對照、多中心平行組臨床試驗，評核0.24%濃度的鹽酸西替利嗪滴眼液對患有過敏性結膜的中國患者的安全性及療效，預期約有296名患者在約15間臨床中心入組。

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最終成功商業化OT-1001 (ZERVIA TE)。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12月29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。