

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-702在中國的III期臨床試驗

首例患者用藥

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，本集團最近獲許可引進候選藥物OT-702 (LY09004)的III期臨床試驗已啟動，且在中國內地的臨床試驗最近已完成首例患者用藥。

OT-702 (LY09004)由本集團與绿叶制药集团有限公司（「绿叶制药」，其股份於香港聯合交易所有限公司（「聯交所」）主板上市（股份代號：02186）的附屬公司根據於2020年10月30日訂立的合作及獨家推廣協議（「該協議」）共同開發。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®（阿柏西普眼內注射液）的生物類似藥，OT-702適用於治療新生血管濕性年齡相關性黃斑變性、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PIGF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®（阿柏西普眼內注射液）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，並無嚴重不良反應發生。

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）對於治療濕性年齡相關性黃斑變性的有效性及安全性。根據該協議，本集團將與绿叶制药共同開發OT-702的III期臨床試驗。根據該協議，本集團已獲得绿叶制药在中國內地推廣及商業化OT-702的獨家權利。

聯交所證券上市規則第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-702 (LY09004)。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
陳連勇博士

香港，2021年2月8日

截至本公告日期，董事會包括執行董事陳連勇博士、劉曄先生、胡兆鵬博士及李偉博士，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。