

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-401新藥申請獲國家藥品監督管理局受理

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，本公司的主要候選藥物之一OT-401 (YUTIQ)新藥申請已於2021年4月7日獲中華人民共和國國家藥品監督管理局（「國家藥監局」）受理。OT-401 (YUTIQ)為本公司首款眼科藥物，其新藥申請已獲國家藥監局受理，並且該藥物亦為首款在中國內地提交新藥申請的緩釋微型植入劑，其在長達36個月內擁有經控制釋放速度。這是國家藥監局首次受理基於真實世界研究數據的新藥申請。

OT-401 (YUTIQ)是一種從EyePoint Pharmaceuticals, Inc.（一家普通股股份於納斯達克股票市場上市（股份代號：EYPT）的公司）引入許可的同類首創、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，2021年4月7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王雨濛女士，及獨立非執行董事胡定旭先生、何連明先生及黃翼然先生。