

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，概不對因本公告全部或任何部份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

本公司第六款產品進入III期臨床試驗階段 – OT-502 (DEXYCU®) 獲藥品審評中心批准於中國開展III期臨床試驗

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，本集團的主要候選藥物之一 OT-502 (DEXYCU®) 獲中華人民共和國國家醫藥產品管理局藥品審評中心（「藥品審評中心」）批准於中國開展III期臨床試驗。

OT-502 (DEXYCU®) 於2018年2月9日在美國獲得食品藥品監督管理局（「FDA」）批准上市，為第一款及唯一一款FDA批准的治療術後炎症適應症的眼內緩釋藥物。炎症是白內障手術後常見的症狀，倘不及時治療，可能會導致嚴重的併發症。迄今為止，臨床上常規使用激素和抗生素滴眼液二至四週來治療術後炎症。然而，白內障手術患者多為老年人，用藥依從性較差。OT-502可利用藥物遞送平台 Verisome® 將地塞米松遞送至前房，直接抑制前房內炎症介質的合成和釋放。OT-502 (DEXYCU®) 有效抑制術後前房炎症反應，避免了局部激素滴眼液的頻繁使用，有效解決白內障患者術後用藥依從性不佳問題，為白內障術後炎症的管理提供更好的治療選擇。

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-502。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
主席兼非執行董事

香港，2021年9月14日

截至本公告日期，董事會包括執行董事Ye LIU先生及胡兆鵬博士，非執行董事Lian Yong CHEN博士、Wei LI博士、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。