

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

OT-1001的III期臨床試驗已達到主要臨床終點

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，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（ZERVIA TE）的III期臨床試驗已達到主要臨床終點並取得顯著效果。

OT-1001（ZERVIA TE）由Nicox Ophthalmics, Inc.（「Nicox」）研發。OT-1001是抗組胺藥鹽酸西替利嗪（ZYRTEC®的活性成分）的首款且唯一的滴眼液配方，目前已於美國上市，用於治療過敏性結膜炎相關的眼癢。研究表明，OT-1001是一種安全有效的抗組胺治療劑。OT-1001起效迅速，滴眼後作用持續時間長達至少8小時。OT-1001覆蓋的患者範圍廣泛。除成人外，OT-1001治療2歲及以上幼兒的安全性及有效性已確立，因此其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（ZERVIA TE），並於2020年3月將獨家權利擴大至東南亞11個國家。OT-1001在中國的III期臨床試驗已於2020年12月獲首位患者成功入組及用藥。

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，旨在通過比較0.05%濃度的富馬酸依美斯汀滴眼液，評核0.24%濃度的鹽酸西替利嗪滴眼液對患有過敏性結膜炎的中國患者的安全性及療效。共296名患者於中國的多個臨床中心隨機分配。試驗表明OT-1001在第14天觀察期前24小時內瘙癢評分較基線的變化這一主要療效終點方面不遜於富馬酸依美斯汀。OT-1001的安全性及耐受性良好，發生不良反應的患者比例與富馬酸依美斯汀相比並無差異。該臨床試驗的成功完成是實現OT-1001商業化的重要一步。

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
主席兼非執行董事

香港，2022年3月2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。