

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-703獲CDE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，OT-703（氟輕鬆玻璃體植入劑）的新藥臨床試驗申請（IND）已獲中華人民共和國國家藥品監督管理局藥品審評中心（CDE）批准，以在中國開展一項隨機、雙盲、平行對照、多中心III期臨床試驗。OT-703為一種可注射的、非生物降解的氟輕鬆玻璃體植入劑，用於治療糖尿病性黃斑水腫（DME）。此項III期臨床試驗旨在對比0.19毫克氟輕鬆玻璃體植入劑與雷珠單抗注射液治療DME的安全性和有效性。

OT-703（即190微克氟輕鬆玻璃體內植入劑（0.19毫克））是一款可注射的、非生物降解的氟輕鬆玻璃體植入劑，通過於眼部連續使用最多36個月的微量非專有皮質類固醇醋酸氟輕鬆（FAC）治療DME。其已獲得美國食品藥品監督管理局（FDA）的監管批准，且以商號「ILUVIEN®」上市。OT-703是FDA批准的唯一一款緩釋長達3年的治療DME的皮質類固醇眼內植入劑。於2021年4月，本公司與Alimera Sciences, Inc.（「Alimera」）訂立一份獨家許可協議，據此，本公司自Alimera獲得ILUVIEN®在大中華區、韓國及東南亞11個國家的獨家開發及商業化許可權利。

警示聲明：本公司無法保證其將最終成功商業化OT-703。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6月9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、黃翼然先生及張振宇先生。