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。



## Zhaoke Ophthalmology Limited 兆 科 眼 科 有 限 公 司

(於英屬處女群島註冊成立並於開曼群島存續的有限公司) (股份代號:6622)

## 自願公告-TAB014第III期臨床試驗的 首名患者入組

本公告由兆科眼科有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」)自願作出。

本公司董事會欣然宣佈,TAB014(本公司核心產品之一)用於治療新生血管濕性老年黃斑部病變(「wAMD」)第III期臨床試驗的首名患者已於2022年6月28日入組。

TAB014第III期臨床試驗為隨機、雙盲及非劣效性研究。研究的主要目標為評估接受TAB014治療對象群組對比接受Lucentis®治療對象群組於第52週的最佳矯正視力(BCVA)的基線值變化。研究將涉及最多約60間中心,入組合共488名患者,由北京協和醫院的陳有信教授出任牽頭研究者。

於2022年3月,本公司宣佈,兆科(廣州)眼科藥物有限公司(「**兆科廣州**」,本公司的全資附屬公司)與東曜藥業有限公司(「**蘇州東曜**」,東曜藥業股份有限公司(「**東曜藥業**」,香港聯合交易所代號:1875)的全資附屬公司)訂立一份補充協議(「**現行補充協議**」),據此,兆科廣州將對執行TAB014的臨床試驗擁有全面控制權,並對TAB014的開發及在中港澳商業化擁有最終決策權。兆科廣州亦獲得就wAMD以外其他眼科適應症開發TAB014或就眼科適應症開發創新藥方的權利。蘇州東曜將繼續負責生產TAB014作臨床試驗及商業用途。

## 關於TAB014

TAB014(重組人源化抗血管內皮細胞生長因子(VEGF)單克隆抗體)為貝伐單抗的眼科製劑,為治療wAMD而開發。wAMD的主要病理特性為黃斑部脈絡膜血管生成,而VEGF在血管生成過程中起着重要作用。TAB014能夠與VEGF特異性結合,並阻止其與受體結合,從而抑制血管生成。TAB014將最終透過玻璃體腔內注射給藥,用於治療wAMD。

## 關於wAMD

wAMD是中國及全球50歲以上人士失去視力及致盲的主要原因。根據灼識諮詢的資料,預測中國wAMD藥物的市場規模將由2019年的241.5百萬美元增加至2030年約35億美元,複合年增長率為27.5%。TAB014為中國首款處於臨床階段、用於治療wAMD、基於貝伐單抗的抗體,預期此療法將符合成本效益。

於2019年底,中國國家衛生健康委員會醫藥衛生科技發展研究中心已將有關 TAB014的臨床研究及商業化項目列為重大新藥創製科技重大專項。

上市規則第18A.05條規定的警告聲明:本公司無法保證將最終能夠成功開發或營鎖TAB014。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司證券時務請審慎行事。

承董事會命 兆科眼科有限公司 主席 李小羿博士

香港,2022年7月6日

於本公告日期,本公司董事會包括執行董事李小羿博士及戴向榮先生;非執行董事李燁妮女士、張甜甜女士、蔡俐女士及陳宇先生;以及獨立非執行董事黃顯榮先生、盧毓琳教授及劉懷鏡先生。