

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－以NVK002治療近視加深的
第III期臨床試驗完成患者入組**

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，NVK002(本公司核心產品之一)為期兩年的第III期臨床試驗(「中國CHAMP」)及同步進行的為期一年的第III期橋接臨床試驗(「小型CHAMP」)已分別於2022年7月21日及2022年7月28日完成患者入組。

中國CHAMP及小型CHAMP的主要目標為評估NVK002對於治療兒童及青少年近視加深的療效及安全性。中國CHAMP試驗由北京同仁醫院王寧利教授出任牽頭研究者，涉及19間中心，於4個月內完成入組777名患者，較原定時間快2個月。小型CHAMP試驗由復旦大學附屬眼耳鼻喉科醫院瞿小妹教授及中山大學中山眼科中心楊曉教授出任聯席牽頭研究者，涉及18間中心，於3個月內完成入組526名患者，較原定時間快3個月。該兩項第III期試驗完成入組使本公司佔據在中國開發藥物治療近視加深的領先位置。

本公司的夥伴Vyluma Inc.亦正於歐美進行NVK002的第III期臨床試驗－CHAMP－療程為期三年，預計將於2022年底前完成，並預期於2023年向美國食品藥品監督管理局(「FDA」)提交新藥申請，而NVK002現時的定位為全球首個經臨床驗證可治療近視加深的認可藥品。

關於NVK002

NVK002乃一種用於控制兒童及青少年近視加深的試驗性新型外用眼部溶液。NVK002乃一項專利配方，成功解決低濃度阿托品的不穩性，此技術在全球均受到知識產權保護。NVK002不含防腐劑，預計保存期超過24個月。根據灼識行業諮詢有限公司(「灼識」)提供的資料，NVK002目前為全球用於治療近視加深的最先進阿托品候選藥物之一，目標患者組別最為廣泛，覆蓋3至17歲的兒童及青少年。

NVK002的臨床開發涉及兩個不同阿托品濃度，讓個別患者可按個人需要靈活地在最少副作用下達致最大療效。

關於控制近視加深

在中國，近視已成為重大社會議題，困擾兒童與青少年的成長。中國政府國務院於《「十四五」國民健康規劃》中清楚指導抓好兒童青少年近視防控，並每年降低兒童青少年的總體近視率0.5%以上。教育部亦發佈《綜合防控兒童青少年近視家長倡議書》，呼籲家長關注孩子眼睛健康。

根據世界衛生組織及灼識的資料，中國目前有約7億名近視患者，當中1.63億為或能受惠於NVK002的兒童及青少年。董事會相信，NVK002的潛在商業生產將讓本公司藉滿足中國龐大的需求缺口，建立領導地位。

關於與VYLUMA INC.的許可協議

於2020年10月，本公司與Nevakar Inc. (Nevakar Inc.其後將協議轉讓予其全資附屬公司Vyluma Inc.)就一項獨家許可訂立一份許可協議(即NVK002許可協議)，以於大中華、南韓及東南亞若干國家(包括汶萊、緬甸、柬埔寨、東帝汶、印尼、寮國、馬來西亞、菲律賓、新加坡、泰國及越南)開發、製造、登記、進口及商業生產NVK002。有關NVK002許可協議的詳情，請參閱本公司日期為2021年4月16日的招股章程中「業務—合作及許可協議—NVK002的許可」一節。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的示警：本公司無法保證最終能夠商業生產NVK002。本公司股東及有意投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
兆科眼科有限公司
主席
李小羿博士

香港，2022年8月2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。