

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)

**自願公佈－**  
**就於南韓商業化NVK002**  
**與KWANGDONG PHARMACEUTICAL訂立分銷協議**

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，本公司與Kwangdong Pharmaceutical Co., Ltd. (「KDP」，一間主要從事藥品生產及分銷的領先韓國公司)訂立一份有關NVK002(一種硫酸阿托品外用眼部溶液(「該產品」))的分銷及供應協議。

根據協議條款，本公司授予KDP獨家權利，於南韓進口、宣傳、分銷、營銷及出售NVK002。本公司將收取一筆前期款項，並可於若干監管及銷售里程碑達成後收取額外里程碑付款。KDP將按協定轉讓價格獨家向本公司購買該產品的製成品。

NVK002乃一種用於治療兒童及青少年近視加深的試驗性新型硫酸阿托品外用眼部溶液。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目前為全球用於控制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。

於2022年10月28日，董事會宣佈，本公司夥伴Vyluma Inc. (「Vyluma」)已公佈其第III期CHAMP(治療兒童近視加深的阿托品)臨床研究的正面首要結果。經過三年的治療及跟進，此項多中心的國際研究分析顯示NVK002作為兒童及青少年近視加深的潛在治療方案具有強大的安全性及療效。

Vyluma計劃最早於2023年第一季度向美國食品藥品監督管理局(「FDA」)提交NVK002的新藥上市申請(「新藥申請」)。一經FDA批准，NVK002將成為首款經臨床驗證可治療兒童及青少年近視加深的藥品。

## **關於KWANGDONG PHARMACEUTICAL CO., LTD.**

Kwangdong Pharmaceutical (KRX: 009290)專門從事開發及商業生產創新藥以滿足醫療需求缺口。該公司擁有全面的創新及仿製藥組合，涵蓋處方藥、非處方藥及疫苗，現時計劃於未來數年擴大其新眼科藥物組合。該公司於處方藥、非處方藥及疫苗營銷以及健康飲料業務成績斐然，2022年的銷售總額超過8億美元。除現時原有組合外，該公司現正積極與全球製藥公司合作，集中開發創新眼科產品。

## **關於與VYLUMA INC.的許可協議**

於2020年10月，本公司與Nevakar就一項獨家許可訂立一份許可協議(即NVK002許可協議)，內容有關於大中華、南韓及若干東南亞國家(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、分銷及商業生產NVK002的獨家許可。Nevakar其後將協議轉讓予其全資附屬公司Vyluma。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」。

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，2023年3月27日

於本公告日期，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。