

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)

自願性公佈—
NVK002第III期小型CHAMP在中國的
最後一名患者完成最後一次訪視

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，用於治療近視的NVK002(本公司核心產品之一)為期一年的第III期橋接臨床試驗(「小型CHAMP」)已於2023年8月3日完成最後一名患者的最後一次訪視。

本公司正在進行一項並行、為期兩年的第III期臨床試驗(「中國CHAMP」)。中國CHAMP及小型CHAMP的主要目標為評估NVK002(低劑量阿托品0.01%及0.02%)對於控制中國兒童及青少年近視加深的療效及安全性。中國CHAMP試驗涉及18間中心，入組777名患者。小型CHAMP試驗涉及16間中心，入組526名患者。小型CHAMP最後一名患者完成最後一次訪視乃本公司於中國提交新藥申請的重要一步。

於2023年6月7日，本公司宣佈，其夥伴Vyluma Inc.(「Vyluma」)已宣佈美國食品藥品監督管理局(「FDA」)已接納審理NVK002(低劑量阿托品0.01%)作為兒童近視的潛在療法的新藥申請。NVK002目前的定位為全球首款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的臨床開發涉及兩款不同濃度的阿托品，以便配合個別患者的需要，靈活達致最佳療效與最少副作用。

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，2023年8月9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。