

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)

自願性公告一
國家藥監局批准PAN-90806的新藥臨床試驗申請
及鹽酸依匹斯汀滴眼液取得國家藥監局的上市批准

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，於2025年11月18日，中國國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)已批准本公司就PAN-90806滴眼液用於治療濕性(新生血管性)老年黃斑部病變(「wAMD」)作出的新藥臨床試驗申請(「新藥試驗申請」)。

另一發展方面，董事會欣然宣佈，於2025年11月19日，本公司就針對過敏性結膜炎的鹽酸依匹斯汀滴眼液取得國家藥監局的上市批准。

關於PAN-90806

PAN-90806，一種用於治療wAMD的抗VEGF藥物，為一種新型滴眼液配方，屬於小分子複合物，具有良好的物理化學特性，可供外用。PAN-90806如獲批准作為維持療法，將為患者帶來極大便利性及較小侵入性的治療選擇，降低主流抗VEGF療法中的玻璃體腔內注射頻率及其他相關治療負擔，同時維持視力穩定性。預期使用PAN-90806將大幅減少治療中斷的情況，從而通過提升患者舒適性、接受性、便捷性及遵醫囑性減緩相關疾病惡化。

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%。

關於鹽酸依匹斯汀

鹽酸依匹斯汀為用於治療過敏性結膜炎的依匹斯汀滴眼液，具有抗組胺及穩定肥大細胞的雙重作用機制，是中國過敏性結膜炎(尤其是急性患者)的一線療法。我們的鹽酸依匹斯汀為Elestat的仿製藥。Elestat由艾爾建開發。

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會成功開發或商業化PAN-90806。本公司股東及潛在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，2025年11月24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及張甜甜女士；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。