

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，概不就因本公告全部或任何部分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。



自願性公告 OT-702獲批於中國上市

本公告乃由歐康維視生物（「本公司」，連同其附屬公司，統稱為「本集團」）自願作出，以知會本公司股東及潛在投資者有關本集團的最新業務發展。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，OT-702（阿柏西普眼內注射溶液，EYLEA®生物類似藥）已獲中華人民共和國（「中國」）國家藥品監督管理局（「國家藥監局」）批准上市，用於治療成人的新生血管（濕性）年齡相關性黃斑變性（nAMD）和糖尿病性黃斑水腫（DME）。

OT-702由本集團合作夥伴山東博安生物技術股份有限公司（「博安生物」）（其股份於香港聯合交易所有限公司上市（股份代號：6955））開發。根據雙方於2020年10月訂立的合作及獨家推廣協議，本集團與博安生物應共同推進OT-702的III期臨床試驗，且本集團獲授在中國推廣及商業化該產品的獨家權利。

OT-702作為可溶性的誘餌受體，可與VEGF-A、VEGF-B及PlGF等細胞因子結合，阻斷VEGFR的下游信號通路、抑制新生血管生成並降低血管通透性，從而治療視網膜及脈絡膜的病理性新生血管類眼部疾病。OT-702是EYLEA®的生物類似藥，EYLEA®在全球已獲批的適應症包括nAMD、DME、視網膜靜脈阻塞（RVO）後黃斑水腫、糖尿病性視網膜病變（DR）、近視脈絡膜新生血管（mCNV）和早產兒視網膜病變（ROP），在中國獲批用於nAMD和DME的治療；根據CDE發佈的《生物類似藥相似性評價和適應症外推技術指導原則》，OT-702可申請獲批EYLEA®在中國獲批的全部適應症。

警示聲明：本公司無法保證其將最終成功商業化OT-702（阿柏西普眼內注射溶液，EYLEA®生物類似藥）。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
歐康維視生物
Lian Yong CHEN博士
主席兼非執行董事

香港，2025年11月26日

截至本公告日期，董事會包括執行董事Ye LIU先生及胡兆鵬博士，非執行董事Lian Yong CHEN博士、曹彥凌先生及謝沁博士，及獨立非執行董事胡定旭先生、黃翼然先生及張振宇先生。