

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－
就於台灣地區
商業化BRIMOCHOL™ PF與
東生華製藥訂立策略性夥伴關係

本公告乃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，本公司與以台灣為基地的東生華製藥股份有限公司訂立策略性夥伴關係，於台灣地區共同推進BRIMOCHOL™ PF的臨床導論及未來商業化。東生華製藥精於慢性病及精準醫療，提供安全而易於獲取的照護解決方案。

根據協議條款，兆科授予東生華製藥以獨家分銷商身份於台灣地區註冊、進口、推廣、分銷、營銷及銷售BRIMOCHOL™ PF的權利。

於2025年6月，兆科的夥伴兼BRIMOCHOL™ PF的開發商Tenpoint Therapeutics, Ltd.宣佈，美國FDA已受理該藥品的新藥上市申請(「新藥申請」)。FDA已就BRIMOCHOL™ PF制定處方藥使用者付費法案(Prescription Drug User Fee Act)(「PDUFA」)，審核截止日期為2026年1月28日。

關於BRIMOCHOL™ PF及BRIO-II第3期研究

BRIMOCHOL™ PF為一款不含防腐劑、每日一次實驗性滴眼液，用於矯正因老化而喪失近距離視力。BRIO-II為一項針對BRIMOCHOL™ PF(卡巴膽鹼／酒石酸溴莫尼丁固定劑量複方)局部滴眼液、卡巴膽鹼單一療法局部滴眼液及載體局部滴眼液的三臂、多中心、隨機、雙盲的安全性及療效研究，受試者為正視晶狀體或人工晶狀體老花眼患者(NCT05135286)。該研究於美國47個試驗中心共入組629名受試者。

關於老花眼

老花眼是因老化而逐漸喪失近距離視力，以至難以執行閱讀小字體等工作。老花眼通常在40多歲的成年人中開始出現¹，在50歲人士中幾乎成為常態²。老花眼影響全球數十億人³，中國、南韓及東南亞共有約6億成年人受影響⁴。根據GlobalData的資料⁵，在澳洲，2023年的流行病例總數達13,500,000例以上。矯正近距離視力最常見的方法是佩戴閱讀眼鏡。然而，許多人認為佩戴眼鏡造成不便，或因不美觀而選擇不佩戴眼鏡。亞太區內多個國家目前並無認可老花眼矯正療法。

關於東生華製藥股份有限公司

東生華製藥股份有限公司(TW-8432)於2010年創立，為一間以台灣為基地的製藥公司，致力於以患者為中心的照護及長期病管理。該公司精於慢性治療範疇—心血管、腸胃、中樞神經系統及眼科—提供安全、有效及易於獲取的解決方案，滿足日常疾病管理需求的缺口，提升生活品質。

為滿足不斷演變的保健需要，東生華製藥已將業務從慢性病治療擴展至預防及精準醫療，建立涵蓋預防、診斷及治療的綜合框架。益生菌、疫苗及次世代定序(NGS)檢測等關鍵項目彰顯該公司致力提供全面、高價值保健的承諾。

秉持提升患者生活品質的願景，並致力成為亞洲全球生物醫學創新的首選策略夥伴，東生華製藥一直鞏固其慢性病照護領導地位，加快以技術為本的創新，以及拓展至亞洲新興市場。該公司堅守企業責任及管治標準，務求為公共衛生創造長遠而永續的影響。

關於TENPOINT THERAPEUTICS

Tenpoint Therapeutics Ltd. 為一間全球性、具備商業化潛力的生物技術公司，開發突破性的療法，以恢復老化眼睛的視力。該公司的其重點資產BRIMOCHOL™ PF為一種新型瞳孔調節實驗性療法，用於矯正因老花眼而喪失近距離視力，全球約有20億人受此症困擾。Tenpoint Therapeutics已完成BRIMOCHOL™ PF的兩項大

¹ World report on vision. (2019)。於2022年4月29日檢索，鏈結：https://www.who.int/docs/default-source/documents/world-vision-report-post-launch-accessible.pdf?sfvrsn=1b29f0e7_2

² Polat, U.、Schor, C.、Tong, J.L.等人。Training the brain to overcome the effect of aging on the human eye. Sci Rep 2, 278 (2012)。 <https://doi.org/10.1038/srep00278>

³ Market Scope, Global Presbyopia-Correcting Surgery Market Report。2012年4月。

⁴ Tenpoint Therapeutics存檔數據

⁵ GlobalData的Epidemiology Market Size Search，摘錄自2024年12月18日。

型第3期關鍵試驗(BRIO-I及BRIO-II)，並已向美國食品藥品監督管理局(FDA)提交新藥上市申請(新藥申請)，獲得處方藥使用者付費法案(PDUFA)，審核截止日期為2026年1月28日。其管線涵蓋針對需求最高、全球市場潛力最大的眼科適應症(包括老花眼、白內障及地理萎縮症)的突破性療法。

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BRIMOCHOL™ PF。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12月8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。