

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。



Ocumension Therapeutics

歐康維視生物

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1477)

自願性公告

OT-502於中國的III期臨床試驗達到主要終點

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，一款治療術後炎症適應症的新藥OT-502（DEXYCU[®]，地塞米松植入劑）已成功達到其III期臨床試驗的預期主要療效終點，即第8天時，地塞米松植入劑的治療組中眼前房細胞清除（ACC 0級）的受試者比例顯著高於安慰劑組，證明本品在控制白內障術後炎症方面安全有效。本公司預期將於近期向中國國家藥品監督管理局藥品審評中心遞交OT-502的新藥申請。

OT-502（地塞米松植入劑）是地塞米松（一種皮質類固醇）的單劑量緩釋藥物，用於治療白內障術後炎症。迄今為止，OT-502是首種也是唯一一種獲美國食品藥品監督管理局批准用於術後炎症的單劑量緩釋型後房內類固醇。本集團正在開發OT-502，作為中國白內障手術相關術後炎症的潛在同類首創療法。OT-502的III期臨床試驗為隨機、雙盲、安慰劑對照、平行組、多中心臨床及藥代動力學研究，以評估9%地塞米松植入劑治療白內障術後炎症的有效性及安全性，已於2023年11月於中國完成患者入組。

警示聲明：本公司無法保證其將最終成功商業化OT-502 (DEXYCU[®]，地塞米松植入劑)。本公司股東及有意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，2024年4月15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、Wei LI博士、曹彥凌先生及王雨濛女士，及獨立非執行董事胡定旭先生、黃翼然先生及張振宇先生。