

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—**  
**用於治療兒童近視加深的NVK002**  
**為期兩年的中國第III期臨床試驗(CHINA CHAMP)的積極頂線結果**

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NVK002(本公司核心產品之一)為期兩年的第III期臨床試驗(「China CHAMP」)的頂線結果。經過兩年的治療，這項研究分析顯示，NVK002滴眼液組(0.01%和0.02%劑量)對比安慰劑組在主要療效指標上有統計學意義的顯著性差異，NVK002滴眼液組優於安慰劑組，且具有劑量依賴。兩種劑量的NVK002安全性良好，患者使用依從性好。

China CHAMP是一項隨機、雙盲、安慰劑平行對照、多中心、第III期臨床研究，其主要目標為評估NVK002(0.01%及0.02%的低劑量阿托品)對治療中國兒童及青少年近視加深的療效及安全性。該項試驗涉及18間中心，入組777名患者。

**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，預計保存期至少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。

## 關於控制近視加深

在中國，近視已成為重大社會議題，困擾兒童與青少年的成長。中國政府國務院於《「十四五」國民健康規劃》中清楚指導抓好兒童青少年近視防控，並每年降低全國兒童青少年的總體近視率0.5%以上。教育部亦發佈《綜合防控兒童青少年近視家長倡議書》，呼籲家長關注孩子眼睛健康。

根據世界衛生組織及灼識的資料，中國目前有約7億名近視患者，當中1.63億為或能受惠於NVK002的兒童及青少年。董事會相信，NVK002的潛在商業化將讓本公司藉滿足中國龐大的需求缺口，建立領導地位。

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成功商業化NVK002。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，2024年10月23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。