

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-1001(ZERViate)在中國獲批III期臨床試驗

歐康維視生物（連同其附屬公司，統稱為「本集團」）董事會（「董事會」）欣然宣佈，本集團產品管線中的組胺H1受體拮抗劑OT-1001(ZERViate)日前獲中華人民共和國國家藥品監督管理局藥物審評中心批准，將在中國開展III期臨床研究，擬用作治療過敏性結膜炎患者伴隨的眼癢。

研究表明相比於現有的抗過敏治療劑，OT-1001(ZERViate)展現了更好的有效性及安全性。OT-1001(ZERViate)起效迅速，滴眼後作用持續時間長達至少8小時。OT-1001 (ZERViate)患者覆蓋範圍更廣，其是唯一一種除成人外還獲得美國食品藥品監督管理局批准用於治療2歲及2歲以上幼兒的眼科抗組胺藥物，可滿足目前過敏性結膜炎幼兒患者治療的臨床需求。

OT-1001(ZERViate)在中國獲批III期臨床研究標誌着本集團進入臨床後期及商業化階段的產品管線得到進一步豐富。本集團將積極推進OT-1001(ZERViate)的III期臨床進展，力爭早日商業化該產品，為過敏性結膜炎臨床治療帶來全新的解決方案。

關於OT-1001 (ZERVIAE)的資料

ZERVIAE由Nicox Ophthalmics, Inc. (連同其附屬公司及聯屬人士，統稱為「Nicox」) 研發，是首款且唯一經美國食品藥品監督管理局批准上市的抗組胺藥西替利嗪局部眼用製劑，用於治療過敏性結膜炎相關的眼癢。本集團於2019年3月獲Nicox獨家許可，以在大中華地區開發、製造、委託製造、進口、出口、使用、分銷、營銷、推廣、要約出售及銷售(或另行進行商業化) ZERVIAE，並於2020年3月將獨家權利擴大至東南亞11個國家。

承董事會命
歐康維視生物
主席兼執行董事
Lian Yong CHEN博士

中國上海，2020年9月22日

截至本公告日期，董事會包括執行董事Lian Yong CHEN博士、Ye LIU先生、胡兆鵬博士及Wei LI博士，非執行董事曹彥凌先生及孫樂非先生，及獨立非執行董事胡定旭先生、何連明先生及黃翼然先生。